(12)特許協力吸むに越づいて公認された国際日曜

(19) 世界知的所有權機関 国際專務局



帯部小数面 (01)	WO 02/05373
	PCT

A

LTD) [19/19]; 〒541-0045 大阪府 大阪市 中央区道等 町四丁目1番1号 Osaka (19).

国際特許分類: C12N 15/12, C12P 21/02, C07K 14/47, 16/18, C12N 1/15, 1/19, 1/21, 5/10, A6/1K 38/00, 48/00, 48/00, A6/1P 3/06, 3/10, G01N 33/15, 33/50, 33/53

(51) 国際特許分類?

(元) 免別者: および(22) 免別者: お果成(22) 免別者/出職人

PCT/JP01/11557

(21) 国際出願番号: (23) 国際出版日:

2001年12月27日(27.12.2001)

75) 発明者/出版人 (米国についてのみ): 岩本 独自 (TWAMOTO) (Auli) [PIN]: 703-603 装成果 つくば 市 松代 3 T B 1 全 独 1 - 3 0 5 年 handi (P): 片山 国 (KATAYAMA, Nazami) [PIN]: 〒 705-021 装成保 立くは下 毎日 1 T 日 7 世 8 - 8 0 1 年 handi (P): 万井 英語子 (KAWAMIRA, Mihako) [PIN]: 705-0033 菜 故果 つくば下 むれる 1 1 2 年 4 1 2 5 105-0033 菜 故果 つくば下むれる 1 1 2 年 4 1 - 5 1 2 handi

日本語

(22) 国際出題の言語: (26) 国際公開の言語:

日本語

代理人: 萬億 秀一, 办(TAKAHASHLShulch) et al.); 〒532-0024 大阪府 大阪市 淀川区十三本町2丁目17番 85号 佐田葉品工業株式会社大阪工場内 Osaka (IP)

€

2000年12月28日(28.12.2000) JP 機能2001-195467 2001年6月27日(27.06.2001) JP 出版人 (米国を除く全ての指定国につむて): 武田薬品 工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAI: NDUSTRIES,

特額2000-403078

3

指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK,

<u>e</u>

3

(84) 指定国 (広地): ARIPO 特件 (GH, GM, KR, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特件 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, T1, TM), ヨーロッパ特件 (A1, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FK, GB, GK, IE, TT,

LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAP! (# If (BF, BJ, CF, CQ, CI, CM, GA, GN, QQ, GW, ML, MR, NB, SN, TD, TG).

A

WO 02/053738

场付公园者通; — 国際加索報告者

2文字コード及び他の感題については、定期条行される 各PCTがゼットの参照に複載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

DM, DZ, EC, ER, ES, FI, GB, GD, GR, GH, GM, HR, HU,
DD, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT,
LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NG,
OM, PH, PL, FT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, ST, TT, TM
TN, TR, TT, ZUA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(54) Title: NOVEL PROTEINS AND DNAS THEREOF

(34) 免明の名称: 節挺タンパク質およびそのDNA

(\$7) Abstract: Novel proteins having an Ner/glucose transporter activity; DNAs encoding these proteins a method of screening a compound which promotes or inhibits the activity of the above proteins; compounds obtained by this screening method, and the IDNA Proteins having an amino acid sequence relevance to substantially identical with an amino acid sequence represented by SRQ DNO:1, SEQ IDNO:1 so TREO glo DNO:26 are useful as a diagnostic marker for disbetts, etc. Compounds promoting or inhibiting the activity of these proteins, which are obtained by a screening method with the use of the above proteins, are usable as preventive and injusting preventive and injusting proteins.

(57) 要約:

数タンパク質をコードするDNA、飲タンパク質の活性を促進または阻害する化 合物のスクリーニング方法、眩スクリーニング方法で得られる化合物などを提供 本発明は、N a + / グルコーストランスポーター括性を有する新規タンパク質、

と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を有するタンパク質は糖尿病等の診 **新マーカー等として有用であり、蚊タンパク質を用いるスクリーニング法により** 配列番号: 1、配列番号: 15または配列番号: 26で表されるアミノ酸配列 得られる眩タンパク質の活性を促進または阻害する化合物は、例えば、糖尿病、 **南脂血症などの疾病の予防・治療剤として使用することができる。**

MO 02/053738 A1

PCT/JP01/11557

型錐軸

新規タンパク質およびそのDNA

技術分野

較タンパク質をコードするDNA、飲DNAの一塩基多型 (SNPs) 体、飲タンパク質の活性を促進または阻害する化合物のスクリーニング方法、該ス 本発明は、Na+/グルコーストランスポーター括性を有するタンパク質(SQLT クリーニング方法で得られる化合物などを提供する。 ホモログ)、 ю

背景技術 2

グルコースが細胞内外を移行するには、細胞膜上に糖輸送担体と呼ばれる膜ク ンパクが必要である。

ポーター (GLUT)と Natイオン輸送と共役することでグルコースを徹度勾配に逆ら グルコースの輸送担体は、受動輸送担体である促通拡散型グルコーストランス って輸送する能動輸送担体である Nat/グルコーストランスポーター (SGLT)に大

別される。CLUT は、8 種類のアイソフォームが存在し、分子最約 5 万の細胞膜を 12 回質通する共通構造を有している。 12

日本臨床 55,1997、増刊号、糖尿病1、59-64 にはSGLT1 および2の機能や発 8017 は、分子量 7.5 万の細胞膜を 14 回貫通する共通構造を有している。

現部位が概説されている。

ಜ

ヒト SGLT1 は、小腸、骨臓に待異的に発現しグルコースに対して高親和性で輸 送館は小さく、ヒト SGLT2 は、腎臓特異的に発現しグルコースに対して低調和性 で輸送能は大きい事が知られている。SGLT は、グルコースの小朋からの吸収と、 脊髄から一旦尿中に排出されたグルコースを再吸収する役割を担っている。

スの再吸収を抑制し、尿中にグルコースを排出することで血糖を降下する作用が 糖尿病モデルラットにおいて、SGLT を阻害することで、腎臓におけるグルコー 示されている。(Diabetes 48:1794-1800,1999) 22

いると考えられてきた。GLUT2 はグルコースに対する低い親和性と高い最大輸送 これまで、膵β細胞、肝細胞では、受動輸送担体である GLUT2 が主に発現して

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

能を特徴とする。膵β細胞では、血糖値に応じてグルコースを取り込み、グルコ キナーゼと共にグルコース機度依存性のインスリン分泌作用を示すためのグルコ **- スセンサーとして機能していると考えられている。 F 部的では、 細胞内外のグ** ルコース機度勾配に従って、食後高血糖時には血中グルコースを細胞内に取り込

から膜表面に移行し、糖取り込み括性が 3倍に増加するという報告 み、空腹時にはグリコーゲン分解、あるいは簡新生によって細胞内で作られたグ ヒト SGLT1 は、小腸細胞において消化管ホルモンである GLP-2 の作用で細胞内 ルコースを血中に放出する糖輸送担体として機能している。 (Am. J. Physiol, 273 R1965-R1971, 1997)がある。 現在使用されているインスリン分泌促進薬(SU剤)は、膵β細胞のK_mチャネル を閉鎖することにより、血糖値に関わらず強制的にインスリンを分泌させる。従っ 記禱を誘発したりする副作用があると考えられている。また、平均して10年で薬が て、血糖コントロールが難しく低血糖を超にしたり、過剰なインスリン分泌により 効かなくなるSU剤の二次無効と呼ばれる現象が超きるが、膵β細胞に疲弊を起こす のが原因とも考えられている。 9

血糖値故存性のインスリン分泌を亢進することが期待できる。また、SGLT機能の賦 **活化薬には、現在使用されているインスリン分泌促進薬 (SU剤) の前配副作用は起** SGLTホモログ機能を賦活化することにより、膵B細胞への糖取り込みを促進し、 きないものと期待される。

12

への糖取り込みを促進するものと考えられ、肝臓から血中への糖放出を抑制するこ 肝細胞においては、GLUT2が空腹時は肝臓から血中ヘグルコースを放出するのに 対して、 SGLTがモログは極胞内外のグルコース機度勾配に関わらず血中から肝臓 とが期待でき、糖尿病患者に認められる空腹時高血糖を低血糖などの副作用を超こ さずに控制することが期待できる。 ಜ

さらに、SGI 阻害薬は、腎臓からの糖の再吸収を抑制することで血糖を下げる ことができ、肝臓への糖取り込みを抑制することで脂肪合成を抑制することが頻 符できる。 얺

発明の開示

本発明者らは、前記の膜超を解決するために鋭意研究を重ねた結果、新規 Na*

/グルコーストランスポータータンパク質(ヒト SGLT ホモログ、マウス SGLT ホモログおよびラット SGLT ホモログ)を見出した。 酸ヒト SGLT ホモログ はアミノ酸レベルで、ヒト SGLT1 と 52%、ヒト SGLT2 と 52%、マウス SGLT1 と 53%、マウス SGLT1 と 53%、ヒト SGLT2 と 52%、マウス SGLT1 と 53%、マウス SGLT1 と 53%、ヒト SGLT1 と 53%、マウス SGLT1 と 53%、マウス SGLT1 と 53%、マウス SGLT1 と 53%、ロルコースの能動輸送担体として機能し得るもの高い相同性を示す。 酸ヒト、マウスおよびラット SGLT と E異なり、膵臓、肝臓質通型の構造を有してもり、グルコースの能動輸送担体として機能し得るものである。 酸ヒト SGLT ホモログの発現分布はヒト SGLT1, 2 と異なり、膵臓、肝臓でもっとも発現が高く、核ラット SGLT ホモログは腎臓で発現が高く、ラット SGLT ホモログは平階数とび腎臓で発現が高い。

ဌ

SGLTホモログを賦活化する方法としては、例えば SGLTホモログのプロモーターを活性化したり、 mRNA を安定化することで発現レベルを亢進することが考えられる。 また、SGLTホモログを細胞内から膜表面に移行し、細胞膜上で機能する SGLTホモログの数を増やすことも考えられる。

12

20 本発明者らは、これらの知見に基づいて、さらに検討を重ねた結果、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、

- (1)配列番号:1 で装わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミ
 - 25 ノ酸配列を含有するタンパク質またはその塩、
- (2)配列番号:1で表わされるアミノ酸配列を含有する前配(1)項配載のタンパク質またはその塩、
- (3) 配列番号:15または配列番号:26で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその塩、

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

(4)配列番号:15または配列番号:26で扱わされるアミノ酸配列を含有する が配(3)項配載のタンパク質またはその塩、

- (5) 前記(1)項記載のタンパク質の部分ペプチドまたはその塩
- (6) 前記 (3) 項記載のタンパク質の部分ペプチドまたはその塩、
- 5 (7)前記(1)項記載のタンパク質または前記(5)項記載の部分ペプチドをコードするDNAを含有するDNA、
- (8) 前記(3) 項記載のタンパク質または前記(6) 項記載の部分ペプチドを: 一ドするDNAを含有するDNA、
- (9) 配列番号:2で表わされる塩基配列を有する前配(7)項配轍のDNA、
- 10 (10)配列番号:7で装わされる塩基配列を有する前配(7)項配載のDNA、
- (11)配列番号:16または配列番号:27で装わされる塩基配列を有する前記
 - (8) 項配載のDNA、
- (12) 前記 (7) 項記載のDNAを含有する組換えベクター、
- (13) 前記 (8) 項記載のDNAを含有する組換えベクター。
- 15 (14)前記(12)項記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体、
- (15) 前記 (13) 項記載の組換えペクターで形質転換された形質転換体、
- (16)前記(14)項記載の形質転換体を培養し、前記(1)項記載のタンパク質または前記(5)項記載の部分ペプチドを生成、若積せしめ、これを採取することを特徴とする前記(1)項記載のタンパク質もしくは前記(6)項記載の部分ペ
 - 20 プチドまたはその塩の製造法、
- (17)前記(15)項記載の形質転換体を培養し、前記(3)項記載のタンパク質または前記(6)項記載の部分ペプチドを生成、蓄積せしめ、これを採取することを特徴とする前記(3)項記載のタンパク質もしくは前記(6)項記載の部分ペプチドまたはその塩の製造法、
- 25 (18)前配(1)項配載のタンパク質もしくは前配(5)項配載の部分ペプチドまたはその塩を含有してなる医薬、
- (19)前配(3)項配載のタンパク質もしくは前配(6)項配職の部分ペプチドまたはその塩を含有してなる医薬、
- (20) 前記(7)項記載のDNAを含有してなる医薬

PCT/JP01/11557

(21) 前記(8) 項記載のDNAを含有してなる医薬、

- (22) 前記 (1) 項または前記 (3) 項記載のタンパク質をコードするポリヌク レオチドを含有するポリヌクレオチドもしくは前配(5)項または前配(6)項配 戦の部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドを
- (23) 前記 (1) 項記載のタンパク質もしくは前記 (5) 項記載の部分ペプチド またはその塩に対する抗体、

合有することを特徴とする診断剤、

Ď

- (24) 前記 (3) 項記載のタンパク質もしくは前記 (6) 項記載の部分ペプチド またはその塩に対する抗体、
- (2 5)前配(2 3)項または前配(2 4)項配載の抗体を含有することを特徴と する物形型、 ដ
- (26) 前記(1)項記載のタンパク質もしくは前配(5)項記載の部分ペプチド またはその塩を用いることを特徴とする、前配(1)項配載のタンパク質もしくは 前記(5)項記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または阻害する化合物 またはその塩のスクリーニング方法、

15

- (27)前記(3)項記載のタンパク質もしくは前記(6)項記載の部分ペプチド またはその塩を用いることを特徴とする、前配(3)項配載のタンパク質もしくは 前記 (6) 項記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または阻害する化合物 またはその塩のスクリーニング方法、
- (28) 前記 (7) 項または前記 (8) 項記載のDNAのプロモーター下流にレポ 転換体を用いることを特徴とする、前配(1)項もしくは前配(3)項配載のタン パク質または前記(5)項もしくは前記(6)項記載の部分ペプチドの発現を促進 -ター遺伝子を挿入したDNAを含有する組換えベクターで形質転換させた形質 または抑制する化合物またはその塩のスクリーニング方法、 8
- (29)前配(1)項配載のタンパク質もしくは前配(5)項配載の部分ペプチド またはその塩を含有してなる、前配(1)項配載のタンパク質もしくは前配(5) 頃配轍の部分ペプチドまたはその塩の括性を促進または阻害する化合物またはそ の塩のスクリーニング用キット、 22
- (30) 前記(3) 項記載のタンパク質もしくは前記(6) 項記載の部分ペプチド

VO 02/053738

PCT/JP01/11557

またはその塩を含有してなる、前配(3)項配轍のタンパク質もしくは前配(6) 頃記載の部分ペプチドまたはその塩の括性を促進または阻容する化合物またはそ の塩のスクリーニング用キット、

- 前記(5)項記載の部分ペプチドまたはその塩の括性を促進する化合物またはその (31) 前配(26) 項記載のスクリーニング方法または前配(29) 項記載のス クリーニング用キットを用いて得られる、前記(1)項記載のタンパク質もしくは
- (32) 前記 (27) 項記載のスクリーニング方法または前記 (30) 項記載のス クリーニング用キットを用いて得られる、前配(3)項配敷のタンパク質もしくは
 - 前記(6)項記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進する化合物またはその ខ្ព
- (33) 前記 (26) 項記載のスクリーニング方法または前記 (29) 項記載のス クリーニング用キットを用いて得られる、前配(1)項配載のタンパク質もしくは 前記(5)項記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその 펙
- クリーニング用キットを用いて得られる、前記(3)項記載のタンパク質もしくは 前記(6)項記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその (34) 前記 (27) 項記載のスクリーニング方法または前記 (30) 項記載のス
- (35) 前記 (26) 項記載のスクリーニング方法または前記 (29) 項記載のス クリーニング用キットを用いて得られる前配(1)項配転のタンパク質もしくは前 記(5)項記載の部分ペプチドまたはその塩の括性を促進する化合物またはその塩 を含有してなる医薬、 ಜ
- (36) 前記 (27) 項記載のスクリーニング方法または前記 (30) 項記載のス クリーニング用キットを用いて得られる前配(3)項配敷のタンパク質もしくは前 記(6)項記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進する化合物またはその塩 を含有してなる医薬、 얺
- (37) 前記 (26) 項記載のスクリーニング方法または前記 (29) 項記載のス クリーニング用キットを用いて得られる前記(1)項記載のタンパク質もしくは前

PCT/JP01/11557

7

記(5)項記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩を含有してなる医薬、

- (38) 前記(27)項配載のスクリーニング方法または前記(30)項配載のスクリーニング用キットを用いて得られる前記(3)項配載のタンパク質もしくは前
- 5 配(6)項記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩を含有してなる医薬、
- (39) 糖尿病の予防・治療剤である前配(18) 項または前配(20) 項記載の
- (4 0)糖尿病の予防・治療剤である前配(1 9)項または前配(2 1)項記載の
- 10 医凝、
- (41) 糖尿病の予防・治療剤である前記 (35) 項記載の医薬
- (42) 糖尿病の予防・治療剤である前配(36)項配載の医薬、
- (43) 高脂血症の予防・治療剤である前配(37)項配轍の医薬、
- (44)高脂血症の予防・治療剤である前記(38)項記載の医薬、
- 15 (45)糖尿病・高脂血症の診断剤である前配(22)項または前配(25)項配 糖の診断剤
- (46)前記(1)項もしくは前記(3)項記載のタンパク質をコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドまたは前記(5)項もしくは前記(6)項記載の部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチド
- (47)前配(23)項または前配(24)項配載の抗体を用いることを特徴とする糖尿病・高脂血症の診断方法、

を用いることを特徴とする糖尿病・高脂血症の診断方法、

8

- (48) 哺乳動物に対して、前配(31)項または前配(32)項配載の化合物またはその塩の有効量を投与することを特徴とする糖尿病の予防・治療方法、
- 26 (49) 哺乳動物に対して、前記(33)項または前記(34)項記載の化合物またはその塩の有効量を投与することを特徴とする高脂血症の予防・治療方法、(50)糖尿病の予防・治療剤を製造するための前記(31)項または前記(32)
- (51) 高脂血症の予防・治療剤を製造するための前配 (33) 項または前配 (3

記載の化合物またはその塩の使用、

WO 02/053738

. ∞

PCT/JP01/11557

4) 項記載の化合物またはその塩の使用、

(52)配列番号:2、配列番号:16または配列番号:27で表される塩基配列を含有するDNAの一塩基多型(SNPs)体、

- (53)配列番号:40、配列番号:42または配列番号:45の何れかで装され
- る塩基配列を含有する前配(52)項配載の一塩基多型(SNPs)体、
- (54)前記(52)項記載の一塩基多型(SNPs)体にコードされるアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその塩、
- (55) 配列番号:41、配列番号:43または配列番号:46の何れかで装され
- るアミノ酸配列を含有する前配(54)項配敬のタンパク質またはその塩、
- 10 (56) 配列番号:51で巻される塩基配列を含有するDNA,
- (57)配列番号:51で装される塩基配列を含有するDNAの一塩基多型 (SNPs) 体、
- (58)配列番号:54、配列番号:55または配列番号:56の何れかで表される塩基配列を含有する前配(57)配敬の一塩基多型(SNPs)体、
- 15 (59)前配(52)項配載の一塩基多型(SNPs)体を含有する組換えベクター、
 - (60)前記(56)項記載のDNAまたは前記(57)項記載の一塩基多型(SNPs)体を含有する組換えベクター、
- (61) 前記 (59) 項記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体、
- 20 (62) 前記(60) 項記載の組換えペクターで形質転換された形質転換体、
- (63)前記(61)項記載の形質転換体を培養し、前記(54)項記載のタンパク質を生成、審徴せしめ、これを探取することを特徴とする前記(54)項記載のタンパク質またはその塩の製造法、
- (64) 前記 (52) 項配載の一塩基多型 (SNPs) 体を含有してなる医薬、
- 25 (6.5)前記(5.4)記載のタンパク質またはその塩を含有してなる医薬、
- (66) 糖尿病または高脂血症の予防・治療剤である前配(64)項または前配(6
- 5) 項配載の医薬、
- (67)前配(52)項または前配(57)項配敏の一塩基多型(SNPs)体を含有してなる診断剤、

PCT/JP01/11557

6

(68) さらに、配列番号:2、配列番号:16、配列番号:27または配列番号:

- 5.1 で表される塩基配列を含有するDNAまたはその一部を含有する前配(6.7)項配載の診断剤、
- (69) 糖尿病または高脂血症の診断剤である前配 (67) 項配載の診断剤
- 5 (70)前記(52)項または前記(57)項記載の一塩基多型(SNPs)体を解析することを特徴とする糖尿病または高脂血症の診断方法などを提供する。

図面の簡単な説明

図1 ヒトSGLTホモログの疎水性プロット図を示す。

- 10 図2 ヒトSGLTホモログの各種組織における発現分布の解析結果を示す。 MTC/パネルは発現量を標準化したcDNA (clontech 社製)を示す。
- 図3 ヒト SGLT ホモログ、hSGLT1 および hSGLT2 の a-Methyl Glucose の取り込み活性の測定結果を示す。
- 図4 マウスSGLTホモログの疎水性プロット図を示す。
- 15 図5 マウスSGLTホモログの各価組織における発現分布の解析結果を示す(左図は雄、右図は雌を示す)。MTCパネルは発現量を標準化したcDNA (clontech 社製)を示す。
- 図6 マウスSGLTホモログ、hSGLT1およびhSGLT2のα-Methyl Glucoseの取り込み 活性の測定結果を示す。
- 20 図7 ラットSGLTホモログの疎水性プロット図を示す。
- 図8 ラットSGLTホモログの各種組織における発現分布の解析結果を示す。 MTC/パネルは発現量を標準化したcDNA(clontech 社製)を示す。
- 図9 ラットSGITホモログ、hSGIT1およびhSGIT2のα-Methyl Glucoseの取り込み 活性の測定結果を示す。
- 25 図10 抗とトSGLTホモログペブチド抗体によるウェスタンブロッティングの結果を示す。
- 図12 pME18S vector 導入COS-7細胞 (KC1)の糖取り込み盘を1としたときのSNP

図11 ヒトSGLTホモログ構造遺伝子に存在するSNPを示す。

を有するヒトSGLTホモログ発現細胞の糖取り込み括性の値のグラフを示す。

WO 02/053738

20

PCT/JP01/11557

13 ヒトSGLTホモログ遺伝子上流領域に存在するSNPを示す。

図14 ヒトSGLTホモログ遺伝子上流領域の欠失変異体を示す。

図15 シーパンジー・ルシフェラーゼ活性を1としたときのヒトSGLTホモログ遺伝子上流領域におけるプロモーター活性の値のグラフを示す。

5 図16 健常人におけるとトSGLTホモログのSRP発現頻度を表すグラフを示す (平均年齢42.3歳、n=58)。SNP-P1についてはCをmajor、Tをminorとする。SNP-P2 についてはAをmajor、Tをminorとする。SNP-C1についてはGをmajor、Aをminorとする。SNP-C2についてはGをmajor、Tをminorとする。SNP-C2についてはGをmajor、Tをminorとする。SNP-C3についてはGをmajor、Tをminorとする。SNP-C3についてはGをmajor、Tをminorとする。

2

本発明で用いられる配別番号: 1、配別番号: 15および配別番号: 26で装されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパケ質(以下、本発明のタンパケ質または本発明で用いられるタンパケ質と称することもある)は、ヒトや温血動物(例えば、モルモット、ラット、マウス、ニワトリ、

- 15 ウサギ、ブタ、ヒッジ、ウシ、サルなど)の細胞(例えば、肝細胞、脾細胞、神経細胞、グリア細胞、膵臓β細胞、骨髄細胞、メサンギウム細胞、ランゲルハンス細胞、養皮細胞、上皮細胞、杯細胞、内皮細胞、平滑筋細胞、繊維芽細胞、繊維細胞、筋細胞、脂肪細胞、免疫細胞(例、マクロファージ、T細胞、B細胞、ナチュラルキラー細胞、肥端細胞、免疫細胞(例、マクロファージ、T細胞、B細胞、ナチュラルギラー細胞、肥端細胞、免疫細胞(例、マクロファージ、T細胞、B細胞、ナチュラルギラー細胞、肥端細胞、好中球、好塩基珠、好酸球、単球)、巨核球、滑膜細胞、
- 20 軟骨細胞、骨細胞、骨芽細胞、破骨細胞、乳腺細胞、肝細胞もしくは間質細胞、またはこれら細胞の前駆細胞、幹細胞もしくはガン細胞など)もしくはそれらの細胞が存在するあらゆる組織、例えば、脳、脳の各部位(例、嗅球、扁桃核、大脳基底球、海馬、視床、視床下部、大脳皮質、延髄、小脳)、神髄、下垂体、胃、膵臓、腎臓、肝臓、生殖腺、甲状腺、胆のう、骨髄、刮腎、皮膚、筋肉、肺、消化管(例、
- 25 大腸、小腸)、血管、心臓、胸腺、脾臓、顎下腺、末梢血、前立腺、睾丸、卵巣、脂盤、子宮、骨、関節、骨格筋などに由来するタンパク質であってもよく、合成タンパク質であってもよく、合成タンパク質であってもよい。

配列番号: 1、配列番号: 15 および配列番号: 26 で表されるアミノ酸配列と 英質的に同一のアミノ酸配列としては、配列番号: 1、配列番号: 15 および配列

番号:26で表わされるアミノ酸配列と約60%以上、好ましくは約70%以上、 より好ましくは約80%以上、特に好ましくは約90%以上、最も好ましくは約9 5%以上の相同性を有するアミノ酸配列などが挙げられる。

に同一のアミノ酸配列を含有し、配列番号:1、配列番号:15および配列番号: 番号:1、配列番号:15および配列番号:26で袰されるアミノ酸配列と実質的 配列番号:1、配列番号:15および配列番号:26で表されるアミノ酸配列と **東質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質としては、例えば、前記の配列** 2 6 で表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質と実質的に同質の活性を有す るタンパク質などが好ましい。

ю

れる。実質的に同質とは、それらの性質が性質的に(例、生理学的に、または薬理 約0.01~100倍、好ましくは約0.1~10倍、より好ましくは0.5~2 **筒)であることが好ましいが、これらの活性の程度、タンパク質の分子量などの量 奥質的に同質の活性としては、例えば、グルコースの能動輸送活性などが挙げら** 学的に)同質であることを示す。したがって、グルコースの能動輸送活性が同等(例、 的要素は異なっていてもよい。 2

出来るが、例えば、Cloning and functional expression of an SGLT-i-like protein グルコースの能動輸送活性などの活性の測定は、公知の方法に準じて行うことが from the Xenopus laevis intestine (Am. J. Phisiol. <u>276</u>: G1251-G1259, 1999) に配載の方法またはそれに準じる方法に従って測定することができる。

15

番号:15または配列番号:26で表されるアミノ酸配列中の1または2個以上(好 また、本発明で用いられるタンパク質としては、例えば、①配列番号:1、配列 ましくは、1~30個程度、好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数(1 ಜ

WO 02/053738

2

PCT/JP01/11557

好ましくは1 \sim 10個楹度、さらに好ましくは数 (1 \sim 5) 個) のアミノ酸が他の アミノ酸で置換されたアミノ酸配列、または⑤それらを組み合わせたアミノ酸配列 6 で表されるアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、1~30個程度 を含有するタンパク質などのいわゆるムテインも含まれる。 前記のようにアミノ酸配列が挿入、欠失または置換されている場合、その挿入、 欠失または置換の位置は、とくに限定されない。 ω

ミノ末端)、右端がC末端 (カルボキシル末端) である。配列番号:1、配列番号: 15または配列番号:26で装わされるアミノ酸配列を含有するタンパク質をはじ 本明価格におけるタンパク質は、ペプチド模配の個例に従って左端がN来端(万

めとする、本発明で用いられるタンパク質は、C末端がカルボキシル基(-COO H)、カルボキシレート(-COO-)、アミド (-CONH2) またはエステル (-こ〇〇尺)の何れであってもよい。 2

イソプロピル、n ープチルなどのC,--。アルキル基、例えば、シクロベンチル、シ ここでエステルにおけるRとしては、例えば、メチル、エチル、nープロピル、

アルキル基もしくはαーナフチルメチルなどのαーナフチルー C1-2アルキル基 クロヘキシルなどのC。-。シクロアルキル基、例えば、フェニル、αーナフチルな どのC₆₋₁₂アリール基、例えば、ベンジル、フェネチルなどのフェニルーC₁₋₂ などのC,-1,アラルキル基、ピパロイルオキシメチル基などが用いられる。 12

本発明で用いられるタンパク質がC末端以外にカルボキシル基(またはカルボキ シレート)を有している場合、カルボキシル基がアミド化またはエステル化されて **小るものも本発明で用いられるタンパク質に含まれる。この場合のエステルとして** は、例えば前配したC末端のエステルなどが用いられる。 20

アルカノイルなどのC1-。アシル基など)で保護されているもの、生体内で切断さ さらに、本発明で用いられるタンパク質には、N末端のアミノ酸残基(例、メチ オニン残基)のアミノ基が保護基(例えば、ホルミル基、アセチル基などのC₁₋₆ ンドール基、グアニジノ基など)が適当な保護基(例えば、ホルミル基、アセチル れて生成するN末端のグルタミン残基がピログルタミン酸化したもの、分子内のア ミノ酸の側鎖上の置換基(例えば-OH、-SH、アミノ基、イミダゾール基、イ

22

基などのC,__,アルカノイル基などのC,__,アシル基など) で保護されているもの、

13

あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖タンパク質などの複合タンパク質なども合まった。

本発明で用いられるタンパク質の具体例としては、例えば、配列番号:1で表されるアミノ酸配列を含有するとト膵臓由来のタンパク質、配列番号:15で接されるアミノ酸配列を含有するマウス腎臓由来のタンパク質および配列番号:26で接されるアミノ酸配列を含有するラット腎臓由来のタンパク質などがあげられる。

ю

本発明で用いられるタンパク質の部分ペプチドとしては、前記した本発明で用いられるタンパク質の部分ペプチドであって、好ましくは、前記した本発明で用いられるタンパク質と同様の性質を有するものであればいずれのものでもよい。

10 例えば、本発明で用いられるタンパク質の構成アミノ酸配列のうち少なくとも20個以上、好ましくは50個以上、さらに好ましくは70個以上、より好ましくは10個以上、最も好ましくは200個以上のアミノ酸配列を有するペプチドなどが用いられる。

また、本発明で用いられる部分ペプチドは、そのアミノ酸配列中の1または2個 15 以上(好ましくは、1~10個程度、さらに好ましくは数(1~5)個)のアミノ 酸が欠失し、または、そのアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、1~2 0個程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数(1~5)個)の アミノ酸が付加し、または、そのアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、1~2) 1~20個程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数(1~5) 20 個)のアミノ酸が挿入され、または、そのアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、1~5) ましくは、1~10個程度、より好ましくは数個、さらに好ましくは1~5個程度)のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されていてもよい。 本発明の部分ペプチドとしては、配列番号:1で表されるアミノ酸配列において例えば第176番目~201番目、第471番目~491番目のアミノ酸配列を含有するペプチドが好ましい。配列番号:15で表されるアミノ酸配列において例えば第172番目~197番目、第467番目~487番目のアミノ酸配列を含有するペプチドが好ましい。配列番号:26で表されるアミノ酸配列において例えば第175番目~200番目、第470番目~480番目のアミノ酸配列を含有するペプチドが好ましい。

22

また、本発明で用いられる部分ペプチドはC末端が、カルボキシル基(-COO

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

7

ゴンガルボキシレート (-COO-)、アミド (-CONH₂) またはエステル (-COOR) の何れであってもよい。

さらに、本発明で用いられる部分ペプチドには、前記した本発明で用いられるタンパク質と同様に、C未婚以外にカルポキシル基(またはカルボキシレート)を有しているもの、N未端のアミノ酸残基(例、メチオニン残基)のアミノ基が保護基で保護されているもの、N端側が生体内で切断され生成したグルタミン残基がピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基が適当な保護基で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖ペプチドなどの複合ペプチドなども含まれる。

10 本発明で用いられる部分ペプチドは抗体作成のための抗原としても用いることができる。

たとえば、後述する本発明の抗体を調製する目的には、例えば配列番号:1で表されるアミノ酸配列において第261~275番目,第399~417番目,第500~649番目のアミノ酸配列を含有するペプチドなどがあげられる。配列番号:15で表されるアミ

15 ノ酸配列において第257~271番目,第395~413番目,第496~645番目のアミノ酸配列を含有するペプチドなどがあげられる。配列番号:26で表されるアミノ酸配列において第260~274番目,第398~418番目,第499~648番目のアミノ酸配列を含有するペプチドなどがあげられる。

本発明で用いられるタンパク質または部分ペプチドの塩としては、生理学的に許20 容される酸 (例、無機酸、有機酸) や塩基 (例、アルカリ金属) などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸 (例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸) との塩、あるいは有機酸 (例えば、酢酸、半酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホ

25 ン酸)との塩などが用いられる。 本発明で用いられるタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩は、前述

ナムが、MariatoraアンバングのついまたのBAバンノンドなんほその当は、BAAしたとトや値血動物の細胞または組織から公知のタンパク質の精製方法によって製造することもできるし、タンパク質をコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによっても製造することができる。また、後述のペプチド合成法に準

じて製造することもできる。

ヒトや哺乳動物の組織または細胞から製造する場合、ヒトや哺乳動物の組織また は細胞をホモジナイズした後、酸などで抽出を行ない、飲抽出液を逆相クロマトグ ラフィー、イオン交換クロマトグラフィーなどのクロマトグラフィーを組み合わせ ることにより精製単離することができる。

ထ

アミド体の合成には、通常市販のタンパク質合成用樹脂を用いることができる。そ 本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩、またはその のような樹脂としては、例えば、クロロメチル樹脂、ヒドロキシメチル樹脂、ペン ズヒドリルアミン樹脂、アミノメチル樹脂、4-ペンジルオキシペンジルアルコー

ル樹脂、4-メチルベンズヒドリルアミン樹脂、PAM樹脂、4-ヒドロキシメチル メチルフェニルアセトアミドメチル樹脂、ポリアクリルアミド樹脂、4 — (2',4'-ジメトキシフェニルーヒドロキシメチル) フェノキシ徴脂、4- (2',4'-ジメトキ シフェニルーFmocアミノエチル) フェノキシ樹脂などを挙げることができる。この ような樹脂を用い、αーアミノ基と側鎖官能基を適当に保護したアミノ酸を、目的 反応の最後に樹脂からタンパク質または部分ペプチドを切り出すと同時に各種保 とするタンパク質の配列通りに、公知の各種縮合方法に従い、樹脂上で縮合させる。 **題基を除去し、さらに高希釈溶液中で分子内ジスルフィド結合形成反応を実施し、** 目的のタンパク質もしくは部分ペプチドまたはそれらのアミド体を取得する。 2

12

- 化試薬を用いることができるが、特に、カルボジイミド類がよい。カルボジイミド 前記した保護アミノ酸の縮合に関しては、タンパク質合成に使用できる各種活性 数としては、DCC、N,N'-ジインプロピルカルポジイミド、N-エチル-N'-(3-ジメチ ルアミノブロリル)カルボジイミドなどが用いられる。これらによる倍性化にはラ セミ化抑制添加剤 (例えば、HOB1, HOOB1)とともに保護アミノ酸を直接樹脂に添加 するかまたは、対称酸無水物またはHOB1エステルあるいはHOOB1エステルとしてあ らかじめ保護アミノ酸の活性化を行なった後に樹脂に添加することができる。 ន
- 保護アミノ酸の活性化や樹脂との縮合に用いられる溶媒としては、タンパク質縮 Nージメチルホルムアミド, N, Nージメチルアセトアミド, N-メチルピロリド 台反応に使用しうることが知られている溶媒から適宜選択されうる。例えば、N, ンなどの酸アミド類、塩化メチレン,クロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類、

22

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

トリフルオロエタノールなどのアルコール類、ジメチルスルホキシドなどのスルホ ピリジン, ジオキサン, テトラヒドロフランなどのエーテル類、アセト ニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類、酢酸メチル、酢酸エチルなどのエ ステル類あるいはこれらの適宜の祖合物などが用いられる。反応温度はタンパク質

- 20℃~50℃の範囲から適宜選択される。活性化されたアミノ酸誘導体は通常 1. 5~4倍過剰で用いられる。ニンヒドリン反応を用いたテストの結果、縮合が不十 分な場合には保護基の脱離を行なうことなく組合反応を繰り返すことにより十分 な縮合を行なうことができる。反応を繰り返しても十分な縮合が得られないときに **給合形成反応に使用され得ることが知られている範囲から適宜選択され、通常約**ю
- は、無水酢酸またはアセチルイミダゾールを用いて未反応アミノ酸をアセチル化す ることによって、後の反応に影響を与えないようにすることができる。

原料のアミノ基の保護基としては、例えば、2、Boc、tーベンチルオキシカル コル、インボルコルオキシカルポコル、4-メトキシベンジルオキシカルポコル、 !!-1、Br-1、アダマンチルオキシカルボニル、トリフルオロアセチル、フタロイル、

ホルミル、2 - ニトロフェニルスルフェニル、ジフェニルホスフィノチオイル、Faoc などが用いられる。 12

カルポキシル基は、例えば、アルキルエステル化(例えば、メチル、エチル、ブ ンクロオクチル、2 ーアダマンチルなどの直鎖状、分枝状もしくは環状アルキルエ ロピル、プチル、t ープチル、シクロベンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、

- **ジルエステル、4ーメトキシベンジルエステル、4ークロロベンジルエステル、ベ** ンズヒドリルエステル化)、フェナシルエステル化、ベンジルオキシカルボニルヒ ステル化)、アラルキルエステル化 (例えば、ペンジルエステル、4ーニトロペン ドラジド化、tープトキシカルポニルヒドラジド化、トリチルヒドラジド化などに よって保護することができる。 8
- セリンの水酸基は、例えば、エステル化またはエーテル化によって保護すること パできる。このエステル化に適する基としては、例えば、アセチル基などの低級(C -。) アルカノイル基、ベンゾイル基などのアロイル基、ベンジルオキシカルボニ **小基、エトキシカルポニル基などの炭酸から誘導される基などが用いられる。また、** エーテル化に適する基としては、例えば、ペンジル基、テトラヒドロピラニル基。 22

タンパク質または部分ペプチドのアミド体を得る別の方法としては、例えば、まず、カルボキシ末端アミノ酸のαーカルボキシル基をアミド化して保護した後、アミノ基側にペプチド (タンパク質) 鎖を所望の鎖長まで延ばした後、酸ペプチド鎖のN末端のαーアミノ基の保護基のみを除いたタンパク質または部分ペプチドとと未端のカルボキシル基の保護基のみを除むしたタンパク質または部分ペプチドとを製造し、これらのタンパク質またはペプチドを前記したような混合溶媒中で結合させる。箱合反応の詳細については前記と同様である。結合により得られた保護会とは必要ではペプチドを特製した後、前記方法によりすべての保護基を除去し、所望の組タンパク質またはペプチドを得ることができる。この組タンパク質またはペプチドを特製した後、前記方法によりすべての保護基を除去し、所望の組タンパク質またはペプチドを得ることができる。この組タンパク質またはペプチドは既知の各種精製手段を駆使して精製し、主要画分を凍結乾燥することで所望のタンパク質またはペプチドを作ることができる。この組タンパク質または不

ю

4

9

タンパク質またはペプチドのエステル体を得るには、例えば、カルボキシ末端アミノ酸のαーカルボキシル基を所望のアルコール類と縮合しアミノ酸エステルとした後、タンパク質またはペプチドのアミド体と同様にして、所望のタンパク質またはペプチドのエステル体を得ることができる。

12

本発明で用いられる部分ペプチドまたはそれらの塩は、公知のペプチドの合成法に従って、あるいは本発明で用いられるタンパク質を適当なペプチダーゼで切断することによって製造することができる。ペプチドの合成法としては、例えば、固相合成法、液相合成法のいずれによっても良い。すなわち、本発明で用いられる部分ペプチドを構成し得る部分ペプチドもしくはアミノ酸と残余部分とを縮合させ、生成物が保護基を有する場合は保護基を脱離することにより目的のペプチドを製造することができる。公知の縮合方法や保護基の脱離としては、例えば、以下の①~⑤に配載された方法が挙げられる。

20

○M. Bodanszky および M. A. Ondeiti、ペプチド・シンセシス (Peptide Synthesis)

26 Interscience Publishers, New York (1966年)

②SchroederおよびLuebke、ザ・ベブチド(The Peptide), Academic Press, New York (1965年)

③泉屋信夫他、ペプチド合成の基礎と実験、丸 善(株) (1975年)

④矢島治明 および榊原俊平、生化学実験群座 1、タンパク質の化学1V、205、(1977

53738

19

PCT/JP01/11557

€

⑤矢島治明監修、線医薬品の開発、第14巻、ペプチド合成、広川衛店

また、反応後は通常の精製法、例えば、溶媒抽出・茶留・カラムクロマトグラフィー・液体クロマトグラフィー・再結晶などを組み合わせて本発明で用いられる部分ペプチドを精製単離することができる。前記方法で得られる部分ペプチドが遊戯体である場合は、公知の方法あるいはそれにやじる方法によって適当な塩に変換することができるし、逆に塩で得られた場合は、公知の方法あるいはそれに申じる方法によって適当な塩に変換することができるし、逆に塩で得られた場合は、公知の方法あるいはそれに申じる方法によって遊離体または他の塩に変換することができる。

本発明で用いられるタンパク質をコードするDNAとしては、前述した本発明で用いられるタンパク質をコードする塩基配列を含有するものであればいかなるものであってもよい。また、ゲノムDNA、ゲノムDNAライブラリー、前記した細胞・組織由来のcDNAライブラリー、合成DNAのいずれでもよい。

ឧ

ライブラリーに使用するペクターは、パクテリオファージ、プラスミド、コスミ 16 ド、ファージミドなどいずれであってもよい。また、前配した細胞・組織よりtotal RNAまたはmRNA画分を調製したものを用いて直接Reverse Transcriptase Polymerase Chain Reaction (以下、RT-PCR法と路称する) によって増幅する こともできる。 本発明で用いられるタンパク質をコードするDNAとしては、例えば、配列番20 号:2、配列番号:7、配列番号:16または配列番号:27で表される塩基配列を含有するDNA、または配列番号:2、配列番号:7、配列番号:16または配列番号:27で装される塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を有し、本発明で用いられるタンパク質と実質的に同質の性質を有するタンパク質をコードするDNAであれば向れのものでもよい。

26 配列番号: 2で表される塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズできるDNAとしては、倒えば、配列番号: 2で表される塩基配列と約50%以上、好ましくは約60%以上、さらに好ましくは約70%以上、より好ましくは約80%以上、俸に好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

配列番号:7で表される塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダ イズできるDNAとしては、例えば、配列番号:7で要される塩基配列と約50% 以上、好ましくは約60%以上、さらに好ましくは約70%以上、より好ましくは 約80%以上、特に好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同 性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

b

くは約80%以上、特に好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の ダイズできるDNAとしては、例えば、配列番号:16で数される塩基配列と約5 0%以上、好ましくは約60%以上、さらに好ましくは約10%以上、より好まし 配列番号:16で表される塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリ 相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

10

くは約80%以上、特に好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の ダイズできるDNAとしては、例えば、配列番号:27で装される塩基配列と約5 0%以上、好ましくは約60%以上、さらに好ましくは約70%以上、より好まし 配列番号:27で表される塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリ 相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

12

ハイブリダイゼーションは、公知の方法あるいはそれに準じる方法、例えば、モ レキュラー・クローニング (Molecular Cloning) 2nd (J. Sambrook et al., Cold て行なうことができる。より好ましくは、ハイストリンジェントな条件に従って行 また、市阪のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明番に記載の方法に従っ Spring Harbor Lab. Press, 1989) に配戦の方法などに従って行なうことができる。 なうことができる。

ន

好ましくは約19~20mMで、温度が約50~10℃、好ましくは約60~6 5℃の条件を示す。特に、ナトリウム激度が約19mMで温度が約65℃の場合が ハイストリンジェントな条件とは、例えば、ナトリウム漫度が約19~40mM、 最も好ましい。

25

より具体的には、配列番号:1で表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質を コードするDNAとしては、配列番号:2または配列番号:7で表される塩基配列 を含有するDNAなどが用いられ、配列番号:15で表されるアミノ酸配列を含有 するタンパク質をコードするDNAとしては、配列番号:16で表される塩基配列

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

2

するタンパク質をコードするDNAとしては、配列番号:27で表される塩基配列 を含有するDNAなどが用いられ、配列番号:26で装されるアミノ酸配列を含有 を含有するDNAなどが用いられる。 本発明で用いられる部分ペプチドをコードするDNAとしては、前述した本発明 で用いられる部分ペプチドをコードする塩基配列を含有するものであればいかな るものであってもよい。 また、ゲノムDNA、ゲノムDNAライブラリー、前配し た御胞・絶徴由来のc DNA、前配した御胞・超機由来のc DNAライブラリー A成DNAのいずれでもよい。

本発明で用いられる部分ペプチドをコードするDNAとしては、例えば、配列番 号:2、配列番号:7、配列番号:16または配列番号:27で装される塩基配列 を有するDNAの一部分を有するDNA、または配列番号:2、配列番号:7、配 列番号:16または配列番号:27で表される塩基配列とハイストリンジェントな 条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、本発明のタンパク質と実質的に同 質の活性を有するタンパク質をコードするDNAの一部分を含有するDNAなど が用いられる。 2 12 配列番号:2、配列番号:7、配列番号:16または配列番号:27で装される ハイブリダイゼーションの方法およびハイストリンジェントな条件は前配と同 **塩基配列とハイブリダイズできるDNAは、前配と同意義を示す**

象のものが用いられる。

- 番号:40、配列番号:42または配列番号:45で表される塩基配列を含有する 別えば、配列番号:2、配列番号:16または配列番号:27で装される塩基配列 を含有するDNAの一塩基多型(SNPs)体などが用いられ、具体的には、配列 本発明のタンパク質をコードするDNAの一塩基多型 (SNPs) 体としては、 一塩基多型(SNPs)体などが用いられる。 ន
- には、配列番号:41、配列番号:43または配列番号:46で装されるアミノ酸 本発明の一塩基多型 (SNPs) 体にコードされるタンパク質としては、具体的 配列を含有するタンパク質などが用いられる。 25

本発明のタンパク質をコードするDNAに対するプロモーターとしては、例えば、 配列番号:51で表される塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

本発明の配列番号: 51で表される塩基配列を含有するDNAの一塩基多型 (S 本発明で用いられるタンパク質、部分ペプチド(以下、これらをコードするDN Aのクローニングおよび発現の説明においては、これらを単に本発明のタンパク質 と略記する場合がある)を完全にコードするDNA(一塩基多型(SNPs)体も 含む)のクローニングの手段としては、本発明のタンパク質をコードする塩基配列 の一部分を有する合成DNAプライマーを用いてPCR法によって増幅するか、ま たは適当なベクターに組み込んだDNAを本発明のタンパク質の一部あるいは全 プリダイゼーションによって強別することができる。ハイブリダイゼーションの方 怯は、例えば、モレキュラー・クローニング (Molecular Cloning) 2 nd (J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989) に配載の方法などに従って行な NPs)体としては、例えば、配列番号:54、配列番号:55または配列番号: 5 6 で表される塩基配列を含有する一塩基多型(SNPs)体などが用いられる。 題域をコードするDNA断片もしくは合成DNAを用いて概覧したものとのハイ うことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明書に 記載の方法に従って行なうことができる。 മ 2

ixpress Km (宝酒造(株))、Mutan^m-K (宝酒造(株)) 等を用いて、ODA-IA PCR DNAの塩基配列の変換は、PCRや公知のキット、例えば、Mutan"-super 怯やGapped duplex法やKunkel法等の公知の方法あるいはそれらに増じる方法に従 って行なうことができる。

2

クローン化されたタンパク質をコードするDNAは目的によりそのまま、または **珩望により制限酵素で消化したり、リンカーを付加したりして使用することができ** 末端側には翻訳終止コドンとしてのTAA、TGAまたはTAGを有していてもよ る。鮫DNAはその5、末端側に翻訳開始コドンとしてのATGを有し、また3, い。これらの翻訳開始コドンや翻訳終止コドンは、適当な合成DNAアダプターを 用いて付加することもできる。 ಜ 8

(ロ) 鮫DNA断片を適当 な発現ベクター中のプロモーターの下流に連結することにより製造することがで 本発明のタンパク質の発現ペクターは、例えば、(イ)本発明のタンパク質をコ 一ドするDNAから目的とするDNA断片を切り出し、

WO 02/053738

23

PCT/JP01/11557

pUC12, pUC13)、枯草菌由来のプラスミド(例、pUB110, pTP ージなどのパクテリオファージ、レトロウイルス、ワクシニアウイルス、パキュロ pSH15), 177 ペクターとしては、大腸菌由来のブラスミド(例、pBR322,pBR325, 5, pC194)、酵母由来プラスミド (例、pSH19,

ウイルスなどの慰物ウイルスなどの色、p A 1 ー 1 1、p X T 1、p R c / C M V、 oRc/RSV、pcDNA1/Neoなどが用いられる。

として用いる場合は、SRaプロモーター、SV40プロモーター、LTRプロモ して適切なプロモーターであればいかなるものでもよい。例えば、動物細胞を宿主 本発明で用いられるプロモーターとしては、遺伝子の発現に用いる宿主に対応

→ター、CMVプロモーター、HSV-宀Kプロモーターなどが挙げられる。

2

これらのうち、CMV (サイトメガロウイルス) プロモーター、SR a プロモ -ターなどを用いるのが好ましい。宿主がエシェリヒア風密である場合は、trp | DDプロモーター、T7プロモーターなどが、宿主がパチルス属菌である場合は、 プロモーター、1 a c プロモーター、r e c A プロモーター、1 P L プロモーター、

SPO1プロモーター、SPO2プロモーター、penPプロモーターなど、宿主 が酵母である場合は、PHO5プロモーター、PGKプロモーター、GAPプロモ -ター、ADHプロモーターなどが好ましい。宿主が昆虫細胞である場合は、 ヘドリンプロモーター、P10プロモーターなどが好ましい。 12

発現ヘクターには、以上の他に、所望によりエンハンサー、スプライシングング

- ナル、ポリA付加シグナル、選択マーカー、SV40複製オリシン(以下、SV4 る場合がある)遺伝子(メソトレキセート(MTX)耐性)、アンピシリン耐性遺 0 oriと略称する場合がある)などを含有しているものを用いることができる。 選択マーカーとしては、例えば、ジヒドロ葉酸還元酵素(以下、dhfrと略称す 伝子(以下、Amp'と略称する場合がある)、ネオマイシン耐性遺伝子(以下、 20
- として使用する場合、目的遺伝子をチミジンを含まない培地によっても選択できる。 また、必要に応じて、宿主に合ったシグナル配列を、本発明のタンパク質のN端 Neo'と路称する場合がある、G418耐性)等が挙げられる。特に、dhfr **蚻伝子欠損チャイニーズハムスター細胞を用いてdhfr遺伝子を選択マーカー** 未側に付加する。宿主がエシェリヒア属歯である場合は、PhoA・シグナル配列

22

24

Omp A・シグナル配列などが、宿主がパチルス属簡である場合は、αーアミラーゼ・シグナル配列、サブチリシン・シグナル配列などが、宿主が酵母である場合は、MF α・シグナル配列、SUC2・シグナル配列など、宿主が動物細胞である場合には、インシュリン・シグナル配列、αーインターフェロン・シグナル配列、抗体分子・シグナル配列などがそれぞれ利用できる。

このようにして構築された本発明のタンパク質をコードするDNAを含有するペクターを用いて、形質転換体を製造することができる。

宿主としては、例えば、エシェリヒア属歯、パチルス属菌、酵母、昆虫細胞、昆虫、動物細胞などが用いられる。

10 エシェリヒア属菌の具体例としては、例えば、エシェリヒア・コリ (Bscherichia coll) K12・DH1 (プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. US A), 60巻, 160(1968)], JM103 (ヌクイレック・アシッズ・リサーチ, (Nucleic Acids Research), 9巻, 309(1981)], JA221 (ジ

15 ャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー (Journal of Molecular Biology)],
 120巻、517(1978)], HB101 (ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー,41巻,459(1969)],C600(ジェネティックス(Genetics)39巻,440(1954)]などが用いられる。

パチルス属菌としては、例えば、パチルス・サブチルス (Bacillus subtills)
20 MI114 (ジーン, 24巻, 255(1983)], 207-21 [ジャーナル・オブ・バイオケミストリー (Journal of Biochemistry), 95巻,87(1984)] などが用いられる。

酵母としては、倒えば、サッカロマイセス セレビシエ (Saccharomyces cerevisiae) AH22, AH22R⁻, NA87-11A, DKD-5D, 20B-12、シゾサッカロマイセス ポンペ (Schizosaccharomyces pombe) NCYC1913, NCYC2036、ピキア バストリス (Pichia pastoris) KM71などが用いられる。

22

昆虫細胞としては、例えば、ウイルスがAcNPVの場合は、夜弦蛾の幼虫由来 珠化細胞(Spodoptera frugiperda cell;Sf細胞)、Trichoplusia nlの中腸由

WO 02/053738

22

PCT/JP01/11557

来のMG1細胞、Trichoplusianiの卵由来のHigh Fiveⁿ細胞、Mamestra brassicae 由来の細胞またはBstigmena acrea由来の細胞などが用いられる。ウイルスがBm NPVの場合は、強由来株化細胞(Bombyx mori N 細胞;BmN細胞)などが用いられる。較 S f 細胞としては、例えば、S f 9 細胞(ArCC CRL1711)、S f 2 1 細 5 - 跑 (以上、Vaughn, J.L.ら、イン・ヴィボ (In Vivo), 13, 213-217,(1977)) などが用いられる。

B虫としては、例えば、カイコの幼虫などが用いられる(前田ら、ネイチャー(Nature), 315巻, 592(1985)]。

動物組削としては、倒えば、サル細胞COS−7, Vero, チャイニーズハムス 10 ター細胞CHO(以下、CHO細胞と略配), dhfr遺伝子欠損チャイニーズハムスクー細胞CHO(以下、CHO(dhfr⁻)細胞と略配), マウスL細胞、マウスAtT−20,マウスミエローマ細胞,ラットGH3, ヒトFL細胞などが用いられる。 エシェリヒア属菌を形質転換するには、例えば、プロシーシングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンジイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 69巻,2110(1972)やジーン (Gene),1

15

7巻,107(1982)などに記載の方法に従って行なうことができる。 パチルス属菌を形質転換するには、例えば、モレキュラー・アンド・ジェネラル・ ジェネティックス(Molecular & General Genetics),168巻,111(197

20 9)などに記載の方法に従って行なうことができる。

酵母を形質伝換するには、例えば、メソッズ・イン・エンザイモロジー(Methods in Bnzymology), 194巻, 182−187(1991)、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー(Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 75巻, 1929(1978) などに配エー

26 戦の方法に従って行なうことができる。

昆虫細胞または昆虫を形質転換するには、例えば、パイオ/テクノロジー(Bio/Technology),6,47-26(1988))などに配敏の方法に従って行なうことがで

助物細胞を形質転換するには、例えば、細胞工学別冊8 射細胞工学段酸プロト

コール. 263-267(1995) (秀潤社発行)、ヴィロロジー(Virology) 52巻, 456(1973)に配轍の方法に従って行なうことができる。 このようにして、タンパク質をコードするDNAを含有する発現ベクターで形質 伝数された形質転換体を得ることができる。

- 6 指主がエシェリとア属菌、バチルス属菌である形質転換体を培養する際、培養に使用される培地としては液体培地が適当であり、その中には酸形質転換体の生育に必要な炭素源、窒素源、無機物その他が含有せしめられる。炭素源としては、例えば、グルコース、デキストリン、可溶性澱粉、ショ糖など、窒素源としては、例えば、アンモニウム塩類、硝酸塩類、コーンスチーブ・リカー、ペブトン、カゼイン、、
- 10 肉エキス、大豆粕、パレイショ抽出液などの無機または有機物質、無機物としては、倒えば、塩化カルシウム、リン酸二水素ナトリウム、塩化マグネシウムなどが挙げられる。また、酵母エキス、ピタミン類、生長促進因子などを添加してもよい。培地のpHは約5~8が望ましい。

エシエリヒア属閥を培養する際の培地としては、例えば、グルコース、カザミノ 15 酸を含むM 9 培地 (ミラー (Miller) , ジャーナル・オブ・エクスペリメンツ・イ ン・モレキュラー・ジェネティックス (Journal of Bxperlments in Molecular Genetics) , 431-433, Cold Spring Harbor Laboratory, New York 197 2)が好ましい。ここに必要によりプロモーターを効率よく働かせるために、例え ば、38-インドリルアクリル酸のような薬剤を加えることができる。 20 宿主がエシェリヒア属菌の場合、培養は通常約15~43℃で約3~24時間行ない、必要により、通気や撹拌を加えることもできる。

宿主がバチルス属菌の場合、培養は通常約30~40℃で約6~24時間行ない、 必要により通気や撹拌を加えることもできる。

宿主が酵母である形質転換体を培養する際、培地としては、例えば、パークホー

25 ルダー (Burkholder) 最小街地 (Bostian, K. L. ら、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 77巻, 4505(1980)] や0.5%カザミノ酸を合有するSD培地 (Bitter, G. A. ら、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. N. アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad.

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

23

Sel. USA), 81巻, 5330 (1984)] が挙げられる。培地のPHは約5~8に顕整するのが好ましい。培養は通常約20℃~35℃で約24~72時間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。

宿主が昆虫細胞または昆虫である形質転換体を培發する際、培地としては、

Grace's Insect Medium (Grace, T.C.C.,ネイチャー (Nature), 195,788(1962)) に非動化した10%ウシ血液等の添加物を適宜加えたものなどが用いられる。结地のDHは約6.2~6.4に顕整するのが好ましい。培養は通常約27℃で約3~5日間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。

宿主が動物細胞である形質転換体を培養する際、培地としては、例えば、約5~

- 10 20%の胎児牛血剤を含むMEM培地(サイエンス (Science), 122巻, 50 1(1952), DMEM培地(ヴィロロジー (Virology), 8巻, 396(1959)], RPM 1 1640培地(ジャーナル・オブ・ザ・アメリカン・メディカル・アソシエーション (The Journal of the American Medical Association) 19巻, 519(1967), 199培地(プロシージング・オブ・ザ・ソサイエ
 - 5 ティ・フォー・ザ・バイオロジカル・メディスン (Proceeding of the Society for the Biological Medicine), 73巻, 1(1950)) などが用いられる。p.Hは 約6~8であるのが好ましい。培養は通常約30℃~40℃で約15~60時間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。

以上のようにして、形質転換体の細胞内、細胞膜または細胞外に本発明のタンパ

20 ク質を生成せしめることができる。

前記培装物から本発明のタンパク質を分離精製するには、例えば、下記の方法により行なうことができる。

本発明のタンパク質を培養菌体あるいは細胞から抽出するに際しては、培養後、公知の方法で菌体あるいは細胞を集め、これを適当な緩衝液に懸濁し、超音波、リゾチームおよび/または凍結酸解などによって菌体あるいは細胞を破壊したのち、

25 ゾチームおよび/または凍結融解などによって菌体あるいは細胞を破壊したのち、遠心分離やる過によりタンパク質の粗抽出液を得る方法などが適宜用いられる。設備液の中に尿素や塩酸グアニジンなどのタンパク質変性剤や、トリトンX-100 TMなどの界面活性剤が含まれていてもよい。培養液中にタンパク質が分泌される場合には、培養終了後、それ公知の方法で菌体あるいは細胞と上消とを分離し、上場とには、培養終了後、それ公知の方法で菌体あるいは細胞と上消とを分離し、上

88

滑を集める。

このようにして得られた培養上滑、あるいは抽出液中に含まれるタンパク質の精 製は、公知の分離・精製法を適切に組み合わせて行なうことができる。これらの公 知の分離、精製法としては、塩折や溶媒な激法などの溶解度を利用する方法、透析 法、限外ろ過法、ゲルろ過法、およびSDSーボリアクリルアミドゲル電気泳動法 などの主として分子量の差を利用する方法、イオン交換クロマトグラフィーなどの 荷電の差を利用する方法、アフィニティークロマトグラフィーなどの特異的観和性 を利用する方法、逆相高速液体クロマトグラフィーなどの疎水性の差を利用する方 法、等電点電気泳動法などの等電点の差を利用する方法などが用いられる。

ß

10 かくして得られるタンパク質が遊離体で得られた場合には、公知の方法あるいはそれに準じる方法によって塩に変換することができ、逆に塩で得られた場合には公知の方法あるいはそれに準じる方法により、遊離体または他の塩に変換することがします。

なお、組換え体が産生するタンパク質を、精製前または精製後に適当なタンパク 修飾酵素を作用させることにより、任意に修飾を加えたり、ポリペプチドを部分的 に除去することもできる。タンパク修飾酵素としては、例えば、トリブシン、キモ トリプシン、アルギニルエンドペプチダーゼ、プロテインキナーゼ、グリコシダー せなどが用いられる。

12

かくして生成する本発明のダンパク質の存在は、特異抗体を用いたエンザイムイ 20 ムノアッセイやウエスタンプロッティングなどにより測定することができる。 本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩に対する抗体は、本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩を認識し得る抗体であれば、ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体の向れであってもよ

25 本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩(以下、抗体の説明においては、これらを単に本発明のタンパク質と略記する場合がある)に対する抗体は、本発明のタンパク質を抗原として用い、公知の抗体または抗血清の製造法に従って製造することができる。

[モノクローナル抗体の作製]

WO 02/053738

53

PCT/JP01/11557

(a) モノクローナル抗体菌生細胞の作製

本発明のタンパク質は、温血動物に対して投与により抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュパントを不完全フロイントアジュパントを投与してもよい。投与は通常2~6週毎に1回ずつ、計2~10回程度行われる。用いられる温血動物としては、例えば、サル、ウサギ、イヌ、モルモット、マウス、ラット、ヒッジ、ヤギ、ニワトリが挙げられるが、マウスおよびラットが好ましく用いられ

モノクローナル抗体産生細胞の作製に腐しては、抗原で免疫された温血動物、例 えばマウスから抗体価の認められた個体を選択し最終免疫の2~5日後に膵臓またはリンパ節を採取し、それらに合まれる抗体産生細胞を同種または異細動物の骨 健園細胞と融合させることにより、モノクローナル抗体産生ハイブリドーマを顕製することができる。抗血剤中の抗体価の測定は、例えば、後配の模職化タンパク質と抗血剤とを反応させたのち、抗体に結合した凝験剤の活性を測定することにより

15 行なうことができる。融合操作は既知の方法、例えば、ケーラーとミルスタインの方法(ネイチャー (Mature)、256、496(1975)] に従い契施することができる。融合促進剤としては、例えば、ポリエチレングリコール (PEG) やセンダイウィルスなどが挙げられるが、好ましくはPEGが用いられる。

| 中陸監確的としては、例えば、NS-1、P3U1、SP2/0、AP-1などの温血動物の骨髄腫細胞が挙げられるが、P3U1が好ましく用いられる。用いられる抗体産生細胞(呼吸細胞)数と骨髄腫細胞数との好ましい比率は1:1~20:1程度であり、PEG(好ましくはPEG1000~PEG600)が10~8 の名徴度の變度で添加され、20~40℃、好ましくは30~37℃で1~10分間インキュペートすることにより効率よく価胞酸合を実施できる。

8

26 モノクローナル抗体産生ハイブリドーマのスクリーニングには個々の方法が使用できるが、例えば、タンパク質抗原を直接あるいは担体とともに吸着させた固相(例、マイクロブレート)にハイブリドーマ培養上消を添加し、次に放射性物質や酵素などで傷職した抗免疫グロブリン抗体(細胞融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス免疫グロブリン抗体(細胞融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス免疫グロブリン抗体が用いられる)またはブロテインAを加え、固

30

相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体またはプロテインAを吸着させた固相にハイブリドーマ培養上滑を添加し、放射性物質や酵素などで標識したタンパク質を加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法などが挙げられる。

もノクローナルが体の選別は、公知あるいはそれに準じる方法に従って行なうことができる。通常日AT(ヒポキサンチン、アミノブテリン、チミジン)を添加した動物細胞用培地で行なうことができる。選別および育種用培地としては、ハイブリドーマが生育できるものならばどのような培地を用いても良い。例えば、1~20%、好ましくは10~20%の牛胎児血清を含むRPMI 1640培地、1~100%の牛胎児血清を含むGIT培地(和光純薬工業(株))あるいはハイブリドーマ培養用無血清培地(SFM-101、日水製薬(株))などを用いることができる。培養品度は、通常20~40℃、好ましくは約37℃である。培養時間は、通常58炭酸ガス下で行なうことができる。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、前配の抗血清中の下で行なうことができる。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、前配の抗血清中の下で行なうことができる。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、前配の抗血清中の下で行なうことができる。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、前配の抗血清中の下で行なうことができる。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、前配の抗血清中の

(b) モノクローナル抗体の精製

抗体価の割定と同様にして割定できる。

2

モノクローナル抗体の分離精製は、公知の方法、例えば、免疫グロブリンの分離精製法 (例、塩析法、アルコール沈殿法、等電点沈殿法、電気泳動法、イオン交換体 (例、DEAE) による吸脱着法、超遠心法、ゲルろ過法、抗原結合固相あるいはプロテインAあるいはプロテインGなどの活性吸着剤により抗体のみを採取し、結合を解離させて抗体を得る特異的精製法」に従って行なうことができる。(ポリクローナル抗体を得る特異的精製法)に従って行なうことができる。(ポリクローナル抗体の作製)

8

本発明のポリクローナル抗体は、それ公知あるいはそれに확じる方法に従って製造することができる。例えば、免疫抗原(タンパク質抗原)自体、あるいはそれと25 キャリアータンパク質との複合体をつくり、前記のモノクローナル抗体の製造法と同様に温血動物に免疫を行ない、較免疫動物から本発明のタンパク質に対する抗体含有物を採取して、抗体の分離精製を行なうことにより製造することができる。

温血動物を免疫するために用いられる免疫抗原とキャリアータンパク質との複合体に関し、キャリアータンパク質の種類およびキャリアーとハブテンとの混合比

WO 02/053738

.

3

PCT/JP01/11557

は、キャリアーに架橋させて免疫したハブテンに対して抗体が効率良くでされば、どの様なものをどの様な比率で架橋させてもよいが、例えば、ウシ血指アルブミンやウシサイログロブリン、ヘモシアニン等を重量比でハブテン1に対し、約0.1~20、好ましくは約1~5の割合でカブルさせる方法が用いられる。

また、ハブテンとキャリアーのカブリングには、種々の縮合剤を用いることができるが、グルタルアルデヒドやカルボジイミド、マレイミド活性エステル、チオール基、ジチオビリジル基を含有する活性エステル試薬等が用いられる。

縮合生成物は、温血動物に対して、抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロリケントアジュパントを投与してもよい。投与は、通常約2~6週毎に1回ずつ、計約3~10回程度行なわれる。

ポリクローナル抗体は、前記の方法で免疫された温血動物の血液、腹水など、好ましくは血液から採取することができる。

竹血清中のボリクローナル杭体価の測定は、前配の抗血清中の抗体価の測定と同
 様にして測定できる。ポリクローナル抗体の分離精製は、前配のモノクローナル抗体の分離精製は、前配のモノクローナル抗体の分離特製は、前配のモノクローナル抗体の分離特製は、前配のモノクローナル抗体の分離物製は、前配のモノクローナル抗体の分離物製に従って行なってとができる。本発明で用いられるタンパク質または部分ペプチドをコードするDNA(以下、アンチセンスメクレオチドの説明においては、これらのDNAを本発明のDNAと略記する場合がある)の塩基配列に相補的な、または実質的に相補的な塩基配列を有するアンチセンスメクレオチドとしては、本発明のDNAの塩基配列に相補的な、4するアンチセンスメクレオチドとしては、本発明のDNAの塩基配列に相補的な、4

または実質的に相補的な塩基配列を有し、敵DNAの発現を抑制し得る作用を有するものであれば、いずれのアンチセンスヌクレオチドであってもよいが、アンチセンスDNAが好ましい。

本発明のDNAに実質的に相補的な塩基配列とは、例えば、本発明のDNAに相補的な塩基配列 (すなわち、本発明のDNAの相補鎖)の全塩基配列あるいは部分塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、最も好ましくは約90%以上、年代で10%以上、年代で10%以上、年代で10%以上、年代で10%以上、年代で10%以上、40%以上,40%以上,40%以上,40%以上,40%以上,40%以上,40%以上,40%以上,40%以上,40%以上,40%以上,40%以上,40%以上,40%以上,40%以上,4

22

32

70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアンチセンスヌクレオチドが好適である。

具体的には、配列番号:2、配列番号:7、配列番号:16または配列番号:2 7で表わされる塩基配列を有するDNAの塩基配列に相補的な、もしくは実質的に相補的な塩基配列、またはその一部分を有するアンチセンスヌクレオチド、好ましくは例えば、配列番号:2、配列番号:16または配列番号:27で表わされる塩基配列を有するDNAの塩基配列に相補な塩基配列、またはその一部分を有するアンチセンスヌクレオチドなどが挙げられる。

b

アンチセンスヌクレオチドは通常、10~40個楹度、好ましくは15~30個

10 程度の塩基から構成される。

ヌクレアーゼなどの加水分解酵素による分解を防ぐために、アンチセンスDNAを構成する各ヌクレオチドのりん酸残基(ホスフェート)は、倒えば、ホスホロチオエート、メチルホスホネート、ホスホロジチオネートなどの化学修飾りん酸残基に置換されていてもよい。これらのアンチセンスヌクレオチドは、公知のDNA合成装置などを用いて製造することができる。

12

以下に、本発明のタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩(以下、本発明のタンパク質と略配する場合がある)、本発明のタンパク質または部分ペプチドをコードするDNA(以下、本発明のDNAと略配する場合がある)、本発明のタンパク質または部分ペプチドをパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩に対する抗体(以下、本発明の抗体と略20 配する場合がある)、および本発明のDNAのアンチセンスヌクレオチド(以下、本発明のアンチセンスヌクレオチドと略配する場合がある)の用途を脱明する。

配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一または埃質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質(以下、ヒトSGLTホモログタンパクと表配することがある)はヒトの膵臓、肝臓において組織特異的に高発現するので、例えば糖尿病などの疾はヒトの膵臓、肝臓において組織特異的に高発現するので、例えば糖尿病などの疾はマーカーとして利用することが出来る。すなわち、糖尿病における早期診断、症状の国症度の判定、疾患進行の予測のためのマーカーとして有用である。

ヒトSGLTホモログタンパクの活性を促進する化合物もしくはその塩を合有する医薬は、例えば膵β細胞への糖取り込みを促進し、血糖値依存性のインスリン分泌を亢進でき、さらに肝細胞において細胞内外のグルコース機度勾配に関わらず血中

WO 02/053738

33

PCT/JP01/11557

から肝臓への糖取り込みを促進し肝臓から血中への糖放出を抑制することができるので例えば、糖尿病などの治療・予防剤として使用することができる。

一方、とトSGLTホモログタンパクの活性を阻奪する化合物もしくはその塩を含有する医薬は、腎臓からの糖の再吸収を抑制することで血糖を下げることができ、(糖

尿病)肝臓への糖取り込みを抑制することで脂肪合成を抑制することができるので、例えば、 南脂血症などの治療・予防剤として使用することができる。

配列番号:15で表されるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸匠列を含有するタンパク質(以下、マウスSGIホモログタンパクと装配することがある)はマウスの腎臓において組織特異的に高発現するので、例えば高脂血症などの

10 疾患マーカーとして利用することが出来る。すなわち、高脂血症における早期診断、症状の鼠症度の判定、疾患進行の予測のためのマーカーとして有用である。

マウスSGI1ホモログタンパクの活性を阻害する化合物もしくはその塩を含有する医薬は、腎臓からの糖の再吸収を抑制することで血糖を下げることができ、(糖尿病)肝臓への糖取り込みを抑制することで脂肪合成を抑制することができるので、

16 例えば高脂血症などの治療・予防剤として使用することができる。 配列番号:26で表されるアミノ酸配列と同一または臭質的に同一のアミノ酸配 列を含有するタンパク質(以下、ラットSGLTホモログタンパクと表記することがある)はラットの腎臓において組織特異的に高発現するので、例えば高脂血症などの条題マーカーとして利用することが出来る。すなわち、高脂血症における早期診断、

20 症状の鼠症度の判定、疾患進行の予測のためのマーカーとして有用である。

ラットSGLTホモログタンパクの活性を阻害する化合物もしくはその塩を含有する医薬は、腎臓からの糖の再吸収を抑制することで血糖を下げることができ、(糖尿剤)肝臓への糖取り込みを抑制することで脂肪合成を抑制することができるので、例えば、高脂血症などの治療・予防剤として使用することができる。

25 (1) 本発明のタンパク質が関与する各種疾病の治療・予防剤

本発明のタンパク質は、Ne^{*}/グルコーストランスポーターとしてグルコースの 能動輸送活性を有し、膵B細胞への糖取り込み、血糖値依存性のインスリン分泌に 等与している。また、肝細胞においては、細胞内外のグルコース撥度勾配に関わら ず血中から肝臓への糖取り込みに寄与している。

したがって、本発明のタンパク質をコードするDNAに異常があったり、欠損し ている場合あるいは本発明のタンパク質の発現量が減少している場合には、例えば、 糖尿病などの種々の疾患が発症する。

したがって、本発明のタンパク質および本発明のDNAは、例えば、糖尿病など の疾患の治療・予防剤などの医薬として使用することができる。

Ŋ

例えば、生体内において本発明のタンパク質が減少あるいは欠損しているために、 グルコースの膵8細胞への糖取り込み、肝細胞への糖取り込みが十分に、あるいは 生体内で本発明のタンパク質を発現させることによって、(ロ)細胞に本発明のD NAを挿入し、本発明のタンパク質を発現させた後に、眩細胞を患者に移植するこ 正常に発揮されない患者がいる場合に、(イ)本発明のDNAを該患者に投与し、

とによって、または(ハ)本発明のタンパク質を眩患者に投与することなどによっ て、眩患者における本発明のタンパク質の役割を十分に、あるいは正常に発揮させ . 9

化し、遊伝子銃やハイドロゲルカテーテルのようなカテーテルによって投与できる。 本発明のDNAを前配の治療・予防剤として使用する場合は、該DNAを単独あ るいはレトロウイルスペクター、アデノウイルスペクター、アデノウイルスアソシ エーテッドウイルスペクターなどの適当なペクターに挿入した後、常套手段に従っ 本発明のタンパク質を前記の治療・予防剤として使用する場合は、少なくとも9 0%、好ましくは95%以上、より好ましくは98%以上、さらに好ましくは99% て、ヒトまたは温血動物に投与することができる。本発明のDNAは、そのままで、 あるいは摂取促進のための補助剤などの生理学的に認められる担体とともに製剤 以上に精製されたものを使用するのが好ましい。 15 ន

エリキシル剤、マイクロカプセル剤などとして紐口的に、あるいは水もしくはそれ 以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、または懸濁液剤などの注射剤の形で 非経口的に使用できる。例えば、本発明のタンパク質等を生理学的に認められる担 体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合剤などとともに一般に認め ができる。これら製剤における有効成分畳は指示された範囲の適当な用量が得られ られた製剤実施に要求される単位用量形館で混和することによって製造すること 本発明のタンパク質等は、例えば、必要に応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、

22

WO 02/053738

38

PCT/JP01/11557

5ようにするものである。

錠剤、カプセル剤などに混和することができる添加剤としては、例えば、ゼラチ ン、コーンスターチ、トラガント、アラピアゴムのような結合剤、結晶性セルロー スのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸などのような脚化剤、

- な甘味剤、ペパーミント、アカモノ油またはチェリーのような香味剤などが用いら うなベヒクル中の活性物質、胡麻油、椰子油などのような天然産出植物油などを溶 ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖またはサッカリンのよう れる。瞯剤単位形態がカブセルである場合には、前配タイプの材料にさらに油脂の ような液状担体を含有することができる。注射のための無菌組成物は注射用水の。 解または懸濁させるなどの通常の製剤実施に従って処方することができる。 ю
- などが挙げられ、適当な溶解補助剤、例えば、アルコール(例えば、エタノールな ど)、ポリアルコール (例えば、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール 注射用の水性液としては、例えば、生理食塩水、プドウ糖やその他の補助薬を含 む等現液(例えば、ローソルピトール、ローマンニトール、塩化ナトリウムなど)

2

- など)、非イオン性界面活性剤(例えば、ポリソルペート80m、HCO-50な ど)などと併用してもよい。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油などが挙げ、 られ、溶解補助剤として安息香酸ペンジル、ペンジルアルコールなどと併用しても よい。また、殷衝剤(例えば、リン酸塩銀衝液、酢酸ナトリウム撥衝液など)、無 痛化剤 (例えば、塩化ペンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安定剤 (例えば、 15
- ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリコールなど)、保存剤(例えば、ベンジル アルコール、フェノールなど)、酸化防止剤などと配合してもよい。調製された注 対液は、通常、適当なアンプルに充填される。 ಜ

本発明のDNAが挿入されたベクターも前記と同様に製剤化され、通常、非経口 的に使用される。

ウマ、ネコ、イヌ、サル、チンパンジーなど)に対して投与することができる。と このようにして得られる製剤は、安全で低毒性であるので、例えば、温血動物(例 えば、ヒト、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、トリ、ヒツジ、ブタ、ウシ、 りわけ、ヒトに対して投与するのが好ましい。 22

本発明のタンパク質等の投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより

差異はあるが、例えば、糖尿病の治療目的で本発明のタンパク質等を経口投与する場合、一般的に成人(60kgとして)においては、一日につき数タンパク質等を約0.1mg~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mg投与する。非経口的に投与する場合は、数タンパク質等の1回投与量

- は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例えば、糖尿病の治療目的で本発明のタンパク質等を注射剤の形で成人(体重60kgとして)に投与する場合、一日につき数タンパク質等を約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、分好ましくは約0.1~20mg程度を患部に注射することにより投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg当たりに検算した量を投与することができる。
- [2] 疾病に対する医薬候補化合物のスクリーニング

本発明のタンパク質は、本発明のタンパク質の活性を促進または阻害する化合物、 またはその塩のスクリーニングのための試薬として有用である。

すなわち、本発明は、

- 15 (1) 本発明のタンパク質を用いることを特徴とする本発明のタンパク質の活性 (例えば、グルコースの能動輸送活性など)を促進または阻害する化合物またはその塩(以下、それぞれ促進剤、阻害剤と略配する場合がある)のスクリーニング方法を提供し、より具体的には、例えば、
- (2) (1) 本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞の糖取り込み活性と(11) 本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞と試験化合物の混合物の糖取り込み活性の比較を行なうことを特徴とする促進剤または阻害剤のスクリーニング方法を提供する。

ន

具体的には、前記スクリーニング方法においては、例えば、(1)と(11)の場合において、糖取り込み活性を出標職したグルコースまたは2-deoxy-glucoseなどのグルコース類縁体の細胞内への蓄積を放射活性で測定し、グルコースの能動輸送活性の指標として比較することを特徴とするものである。

22

本発明のスクリーニングにおいては、タンパク質を産生する能力を有する細胞に、グルコースの能動輸送活性阻害剤(例、フロリジン)などをポジティブコントロールとして使用してもよい。

WO 02/053738

37

PCT/JP01/11557

すなわち、本発明は

(1)本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞に、"V標識したグルコースまたはグルコース類縁体を取り込ませると同時もしくは取り込ませる前に、グルコースの能動輸送活性阻害剤を添加した場合と、(11) 本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞に、"V順識したグルコースまたはグルコース類縁体を取り込ませると同時もしくは取り込ませる前に、グルコースまたはグルコース類縁体を取り込ませると同時もしくは取り込ませる前に、グルコースの能動輸送活性顕活化剤または阻害剤、および試験化合物を添加した場合とを比較し、その取り込み量の変化を調定することを特徴とする促進剤または阻断剤のスクリーニング方法を提供する。

は酸化合物としては、例えば、ペプチド、タンパク、非ペプチド性化合物、合成 10 化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などが挙げられ、 これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。 前配のスクリーニング方法を実施するには、本発明のタンパク質を産生する能力 を有する細胞をスクリーニングに適したパッファーに辞遊して銅製する。パッファ ーには、DH約4~10(望ましくは、DH約6~8)のリン酸パッファー、ほう 本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞としては、例えば、前述した本発明のタンパク質をコードするDNAを含有するペクターで形質転換された宿主(形質転換体)が用いられる。宿主としては、例えば、CHO細胞などの動物細胞

酸パッファーなどの、本発明のタンパク質のNa+イオンチャネル活性を阻害した

12

いバッファーであればいずれでもよい。

20 が好ましく用いられる。該スクリーニングには、例えば、前述の方法で培養することによって、本発明のタンパク質を御胞膜上に発現させた形質転換体が好ましく用いられる。

本発明のタンパク質のグルコースの能動輸送活性は、公知の方法、例えば、Cloning and functional expression of an SGLT-1-like protein from the Xenopus laevis intestine (Am. J. Phisiol. <u>276</u>: G1251-G1259, 1999)に記載の方法あるいはそれに単じる方法に従って測定することができる。

22

例えば、前配(11)の場合におけるグルコースの能動輸送活性を、前配(1)の場合に比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは約50%以上促進する試験化合物を本発明のタンパク質の活性を促進する化合物またはその

38

塩として選択することがでぎる。

また、例えば、前配(11)の場合におけるグルコースの能動輸送活性を、前配(1)の場合に比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは約50%以上阻奪(または抑制)する試験化合物を本発明のタンパク質の活性を阻害する化合物またはその塩として選択することができる。

ю

また、本発明のタンパク質SGLTホモログ遺伝子のプロモーター下流に分泌型アルカリホスファターゼ、ルシフェラーゼなどの遺伝子を挿入し、前記の各種細胞に発現させ、核細胞に前配試験化合物を接触させた場合における酵素活性を膜活化または阻害する化合物またはその塩を探索することによって本発明のタンパク質(SGLTホモログ)の発現を促進または抑制(すなわち、本発明のタンパク質の活性を促進または阻害)する化合物またはその塩をスクリーニングすることができる。

12

本発明のスクリーニング用キットは、本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩、または本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドを産生する能力を有する細胞を含有するものである。

 本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる 化合物またはその塩は、前記した試験化合物、例えば、ペプチド、タンパク、非ペ ブチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽 出液、血漿などから選ばれた化合物またはその塩であり、本発明のタンパク質の活 性(例、グルコースの能動輸送活性など)を促進または阻奪する化合物またはその 塩である。

核化合物の塩としては、前記した本発明のタンパク質の塩と同様のものが用いられる。

本発明のタンパク質の活性を促進する化合物またはその塩は、例えば、ヒトに対して糖尿病に対する治療・予防剤などの医薬として有用である。

また、本発明のタンパク質の活性を阻奪する化合物またはその塩は、例えば、高脂血症に対する治療・予防剤などの医薬として有用である。本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる

22

化合物またはその塩を上述の治療・予防剤として使用する場合、常套手段に従って 製剤化することができる。例えば、錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカ

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

プセル剤、焦菌性溶液、懸濁液効なピカすることができる。

33

このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒトまたは温血動物(例えば、マウス、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、トリ、ネコ、イヌ、サル、チンパンジーなど)に対して経口的にまたは非経口的に投与する

5 ことができる。

酸化合物またはその塩の投与量は、その作用、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、例えば、糖尿病治療の目的で本発明のタンパク質の活性、を促進する化合物またはその塩を経口投与する場合、一般的に成人(体重60'kgとして)においては、一日につき酸化合物またはその塩を約0.1~100mg、

- 10 好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mg投与する。非 経口的に投与する場合は、核化合物またはその塩の1回投与量は投与対象、対象疾 患などによっても異なるが、例えば、糖尿病治療の目的で本発明のタンパク質の活 性を促進する化合物またはその塩を注射剤の形で通常成人(体重60kgとして) に投与する場合、一日につき核化合物またはその塩を約0.01~30mg程度、
- 15 好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。
- (3) 本発明のタンパク質、その部分ペプチドまたはその塩の定量

本発明のタンパク質に対する抗体(以下、本発明の抗体と略配する場合がある)は、本発明のタンパク質を特異的に認識することができるので、被被液中の本発明のタンパク質の定量、特にサンドイッチ免疫測定法による定盤などに使用すること

8

すなわち、本発明は、

- (1) 本発明の抗体と、被検液および爆酸化された本発明のタンパク質とを競合的アニアナギ・ギナギョギム・ギョ語のチャギャーを出るカンス・ギザのピストー
 - 25 に反応させ、散抗体に結合した標膜化された本発明のタンパク質の割合を測定することを特徴とする被検液中の本発明のタンパク質の定盤法、および
- (11)被検液と損体上に不溶化した本発明の抗体および爆離化された本発明の別の 抗体とを同時あるいは連続的に反応させたのち、不溶化損体上の爆職剤の活性を測 定することを特徴とする被検液中の本発明のタンパク質の定量法を提供する。

4

PCT/JP01/11557

前記(ii)の定量法においては、一方の抗体が本発明のタンパク質のN端部を認識する抗体で、他方の抗体が本発明のタンパク質のC端部に反応する抗体であることが望ましい。

また、本発明のタンパク質に対するモノクローナル抗体(以下、本発明のモノクローナル抗体と称する場合がある)を用いて本発明のタンパク質の定量を行なえるほか、組織染色等による検出を行なうこともできる。これらの目的には、抗体分子そのものを用いてもよく、また、抗体分子のF(a b')。、Fab'、あるいはFab画分を用いてもよい。

10

本発明の抗体を用いる本発明のタンパク質の定量法は、特に制限されるべきもの10 ではなく、被測定液中の抗原量(例えば、タンパク質量)に対応した抗体、抗原もしくは抗体-抗原複合体の量を化学的または物理的手段により検出し、これを既知 気の抗原を含む標準液を用いて作製した標準曲線より算出する測定法であれば、いずれの測定法を用いてもよい。例えば、ネフロメトリー、競合法、イムノメトリック法およびサンドイッチ法が好適に用いられるが、感度、特異性の点で、後述する15 サンドイッチ法を用いるのが特に好ましい。

 概職物質を用いる測定法に用いられる標識剤としては、例えば、放射性同位元素、 酵素、蛍光物質、発光物質などが用いられる。放射性同位元素としては、例えば、 (126 J)、(131 J)、(3 H)、(14C) などが用いられる。前配酵素として は、安定で比括性の大きなものが好ましく、例えば、βーガラクトシダーゼ、βー カルコシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、パーオキシダーゼ、リンゴ酸脱水素 酵素などが用いられる。蛍光物質としては、例えば、フルオレスカミン、フルオレ ッセンイソチオシアネートなどが用いられる。発光物質としては、例えば、フルオレスカミン、フルオレ っセンイソチオシアネートなどが用いられる。発光物質としては、例えば、ルミノ ール、ルミノール筋導体、ルシフェリン、ルシゲニンなどが用いられる。さらに、 抗体あるいは抗原と輻鎖剤との結合にピオチンーアビジン系を用いることもでき が体あるいは抗原と輻鎖剤との結合にピオチンーアビジン系を用いることもでき 抗原あるいは抗体の不溶化に当っては、物理吸着を用いてもよく、また通常タンパク質あるいは酵素等を不溶化、固定化するのに用いられる化学結合を用いる方法でもよい。担体としては、アガロース、デキストラン、セルロースなどの不溶性多糖類、ポリスチレン、ポリアクリルアミド、シリコン等の合成樹脂、あるいはガラ

22

ス等が挙げられる。

サンドイッチ法においては不溶化した本発明のモノクローナル抗体に被検液を 反応させ(1次反応)、さらに模職化した別の本発明のモノクローナル抗体を反応 させ(2次反応)たのち、不熔化担体上の模職剤の活性を測定することにより被検 6 液中の本発明のタンパク質量を定量することができる。1次反応と2次反応は逆の 順序に行っても、また、同時に行なってもよいし時間をずらして行なってもよい。 環職化剤および不溶化の方法は前配のそれらに準じることができる。また、サンド イッチ法による免疫測定法において、固相用抗体あるいは標離用抗体に用いられる 抗体は必ずしも1種類である必要はなく、測定感度を向上させる等の目的で2種類 以上の抗体の混合物を用いてもよい。

15 パク質のC始部を認識する場合、1次反応で用いられる抗体は、好ましくはC始部以外、例えばN端部を認識する抗体が用いられる。

本発明のモノクローナル抗体をサンドイッチ法以外の測定システム、例えば、競合法、イムノメトリック法あるいはネフロメトリーなどに用いることができる。

競合法では、被検液中の抗原と標識抗原とを抗体に対して競合的に反応させたの

20 ち、未反応の環臓抗原(F)と、抗体と結合した環臓抗原(B)とを分離し(B/F分離)、B,Fいずれかの環臓量を測定し、被検液中の抗原型を定盤する。本反応性には、抗体として可溶性抗体を用い、B/F分離をポリエチレングリコール、前記抗体に対する第2抗体などを用いる液相法、および、第1抗体として固相化抗体を用いるか、あるいは、第1抗体は可溶性のものを用い第2抗体として固相化抗体を用いる面積化法とが用いられる。

イムノメトリック法では、被検液中の抗原と固相化抗原とを一定数の霧酸化抗体に対して競合反応させた後固相と液相を分離するか、あるいは、被検液中の抗原と過興盤の標識化抗体とを反応させ、次に固相化抗原を加え来反応の標識化抗体を固

相に結合させたのち、固相と液相を分離する。次に、いずれかの相の繧皺畳を測定

42

し被検液中の抗原量を定量する。

また、ネフロメトリーでは、ゲル内あるいは溶液中で抗原抗体反応の結果生じた不溶性の沈降物の畳を測定する。被検液中の抗原量が僅かであり、少畳の沈降物しか得られない場合にもレーザーの散乱を利用するレーザーネフロメトリーなどが好適に用いられる。

これら個々の免疫学的創定法を本発明の定量方法に適用するにあたっては、特別の条件、操作等の股定は必要とされない。それぞれの方法における通常の条件、操作法に当業者の通常の技術的配慮を加えて本発明のタンパク質の測定系を構築すればよい。これらの一般的な技術手段の詳細については、総説、成確などを参照することができる。

2

例えば、入江 寛編「ラジオイムノアッセイ」(開談社、昭和49年発行)、入 江 寛福「続ラジオイムノアッセイ」(購散社、昭和54年発行)、石川栄治ら編 「酵素免疫測定法」(医学昏院、昭和53年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定 (Pechniques (Part B))、 同番 Vol. 74 (Immunochemical Techniques (Part C))、 同 路 Vol. 84(Immunochemical Techniques(Part D:Selected Immunoassays))、同格 同番 Vol. 73(Immunochemical Vol. 92 (Immunochemical Techniques (Part B:Monoclonal Antibodies and General 121 (Immunochemical Techniques (Part :Hybridoma Technology and Monoclonal Antibodies))(以上、アカデミックプレ (第2版) (医学售院、昭和57年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」 (第3版) (医学魯院、昭和62年発行)、「Methods in BNZYMOLOGY」Yol. (O(Immunochemical Techniques (Part A)), Immunoassay Methods))、 同春 Vol. ス社発行)などを参照することができる。 地 12 ន

以上のようにして、本発明の抗体を用いることによって、本発明のタンパク質を 密度良く定量することができる。 25 さらには、本発明の抗体を用いて本発明のタンパク質の機度を定置することによって、(1) 本発明のタンパク質の機度の減少が検出された場合、例えば、糖尿病などの疾病である、または将来罹患する可能性が高いと診断することができる。また、本発明の抗体は、体液や組織などの被検体中に存在する本発明の分ンパク

質を検出するために使用することができる。また、本発明のタンパク質を精製する

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

53

ために使用する抗体カラムの作製、精製時の各分画中の本発明のタンパク質の検出、被検細胞内における本発明のタンパク質の拳動の分析などのために使用すること・ができる。

(4) 遗伝子診断剤

- 本発明のDNAまたは一塩基多型 (SNPs) 体は、例えば、プロープとして使用することにより、ヒトまたは温血動物 (例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、トリ、ヒッジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サル、チンパンジーなど)における本発明のタンパク質またはその部分ペプチドをコードするDNAまたは mRNAの異常 (遺伝子異常) を検出することができるので、例えば、核DNAま
 - 10 たはmRNAの損傷、突然変異あるいは発現低下や、核DNAまたはmRNAの増加あるいは発現過多などの遺伝子診断剤として有用である。

本発明のDNAを用いる前記の遺伝子診断は、例えば、公知のノーザンハイブリダイゼーションやPCR-SSCP法(ゲノミックス(Genomics),第5巻、87 $4\sim8.79$ 頁(1989年)、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデ

16 ミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ユーエスエー (Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America), 第86巻, 2766~2770頁(1989年)などにより契施することができる。

例えば、ノーザンハイブリダイゼーションにより発現低下が検出された場合やPCR-SSCP法によりDNAの突然変異が検出された場合は、例えば、糖尿病などの疾病である可能性が高いと診断することができる。

20

特に近年、疾患関連遺伝子を探索する上で非常に重要なツールとしてSNPs (single nucleotide polymorphisms、一塩基多型) 体と呼ばれる多型マーカーが登場し、疾患のなり易さ(なり離さ)を規定し、薬剤に対する応答性の違い・副作用の違いにも影響するものとしてにわかに注目を集めている。SNPsのタイピン

26 グ法としては、その具体的な目的に応じて、直接塩基配列決定法、lnvader法、Sniper法、MAID1-TOF/MS法、オリゴSNPチップ法などが挙げられる(実験医学18巻12号、2号、200年)。

こうした手法により見出された本発明のタンパク質をコードするDNA(プロモーター領域、エキソン、イントロンを含む)に存在するSNPsは、それ自体単独

44

で、あるいは他の遺伝子上のSNPsや本発明のDNAと併せて解析することにより、糖尿病、高脂血症に対する罹りやすさの判定や発症時期の予測、あるいは糖尿解、高脂血症の診断に有用である。

- (5) アンチセンスヌクレオチドを含有する医薬
- 5 本発明のDNAに相補的に結合し、該DNAの発現を抑制することができる本発明のアンチセンスヌクレオチドは低毒性であり、生体内における本発明のタンパク質または本発明のDNAの機能(例、Na*イオンチャネル活性、グルコースの能動輸送活性)を抑制することができるので、例えば、高脂血症などの治療・予防剤として使用することができる。
- 10 前記アンチセンスヌクレオチドを前配の治療・予防剤として使用する場合、公知の方法に従って製剤化し、投与することができる。

例えば、蚊アンチセンスヌクレオチドを用いる場合、餃アンチセンスヌクレオチドを単独あるいはレトロウイルスペクター、アデノウイルスペクター、アデノウイルスペクター、アデノウイルスアンシェーテッドウイルスペクターなどの適当なペクターに挿入した後、常養

- 15 手段に従って、ヒトまたは哺乳動物(例、ラット、ウサギ、ヒッジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して経口的または非経口的に投与することができる。 核アンチセンスヌクレオチドは、そのままで、あるいは接取促進のために補助剤などの生理学的に認められる担体とともに製剤化し、遺伝子銃やハイドログルカテーテルのようなカテーテルによって投与できる。
- 20 餃アンチセンスヌクレオチドの投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、例えば、高脂血症の治療の目的で本発明のアンチセンスヌクレオチドを肝臓に局所投与する場合、一般的に成人(体重60kg)においては、一日につき餃アンチセンスヌクレオチドを約0.1~100mg投与する。
- さらに、数アンチセンスメクレオチドは、組織や御胞における本発明のDNAの26 存在やその発現状況を闘べるための診断用オリゴヌクレオチドブローブとして使用することもできる。
- (6) DNA導入動物

本発明は、外来性の本発明のタンパク質等をコードするDNA(以下、本発明の外来性DNAと略記する)またはその変異DNA(本発明の外来性変異DNAと略

WO 02/053738

46

PCT/JP01/11557

記する場合がある)を有する非ヒト哺乳動物を提供する。

すなわち、本発明は、

- (1)本発明の外来性DNAまたはその変異DNAを有する非ヒト哺乳動物、
- (2) 非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である第(1)配畝の動物
- 5 (3)ゲッ歯動物がマウスまたはラットである第(2)記載の動物、および
- (4)本発明の外来性DNAまたはその変異DNAを含有し、哺乳動物において発現しうる組換えペクターを提供するものである。

本発明の外来性DNAまたはその変異DNAを有する非とト哺乳動物(以下、本発明のDNA導入動物と略配する)は、未受精卵、受精卵、精子およびその始原細

- 10 胞を含む胚芽細胞などに対して、好ましくは、非とト哺乳動物の発生における胚発生の段階(さらに好ましくは、単細胞または受精卵細胞の段階でかつ一般に8細胞期以前)に、リン酸カルシウム法、電気パルス法、リポフェクション法、凝集法マイクロインジェクション法、パーティクルガン法、DEAEーデキストラン法などにより目的とするDNAを導入することによって作出することができる。また、どにより目的とするDNAを導入することによって作出することができる。また、
- 15 酸DNA導入方法により、体細胞、生体の臓器、組織細胞などに目的とする本発明の外来性DNAを導入し、細胞培養、組織培養などに利用することもでき、さらに、これら細胞を上述の胚芽細胞と公知の細胞融合法により融合させることにより本発明のDNA導入動物を作出することもできる。

非ヒト哺乳動物としては、倒えば、ウシ、ブタ、ヒツジ、ヤギ、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、マウス、ラットなどが用いられる。なかでも、病体動物モデル系の作成の面から個体発生および生物サイクルが比較的塩く、また、

ន

- 繁殖が容易なずッ歯動物、とりわけマウス (例えば、純系として、C57BL/6 系統。DBA2系統など、交維系として、B6C3F1系統。BDF1系統、B6 D2F1系統。BALB/c系統,ICR系統など)またはラット (例えば、Wi
- 25 star, SDなど) などが好ましい。

哺乳動物において発現しうる組換えベクターにおける「哺乳動物」としては、前記の非ヒト哺乳動物の色にヒトなどが挙げられる。

本発明の外来性DNAとは、非とト哺乳動物が本来有している本発明のDNAではなく、いったん哺乳動物から単離・抽出された本発明のDNAをいう。

47

PCT/JP01/11557

本発明の変異DNAとしては、元の本発明のDNAの塩基配列に変異(例えば、 突然変異など)が生じたもの、具体的には、塩基の付加、欠損、他の塩基への置換 などが生じたDNAなどが用いられ、また、異常DNAも含まれる。 数異常DNAとしては、異常な本発明のタンパク質を発現させるDNAを意味し、例えば、正常な本発明のタンパク質の機能を抑制するタンパク質を発現させるDNAももが問い、シュニ

本発明の外来性DNAは、対象とする動物と同種あるいは異種のどちらの哺乳動物由来のものであってもよい。本発明のDNAを対象動物に導入させるにあたっては、欧DNAを動物組制で発現させうるプロモーターの下流に結合したDNAコン

は、酸DNAを動物細胞で発現させうるプロモーターの下流に結合したDNAコンストラクトとして用いるのが一般に有利である。例えば、本発明のヒトDNAを導入させる場合、これと相同性が高い本発明のDNAを有する各種哺乳動物(例えば、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウスなど)由来のDNAを発現させうる各種プロモーターの下流に、本発明のヒトDNAを結合したDNAコンストラクト(例、ベクターなど)を対象哺乳動物の受精卵、例えば、マウス受精卵へマイクロインジェクションすることによって本発明のDNAを高発現するDNA基高発現するDNA基高発現するDNA基高発現するDNA基高発現するDNA基高発現するDNA基高発現するDNA基高発現するDNA基高発現するDNA基高発現する

12

ដ

本発明のタンパク質の発現ペクターとしては、大腸菌由来のブラスミド、枯草菌 由来のブラスミド、酵母由来のブラスミド、スファージなどのパクテリオファージ、 モロニー白血病ウィルスなどのレトロウィルス、ワクシニアウィルスまたはパキュ ロウィルスなどの動物ウイルスなどが用いられる。なかでも、大腸菌由来のブラス ミド、枯草菌由来のブラスミドまたは酵母由来のブラスミドなどが好ましく用いられる。

ಜ

ಜ

前記のDNA発現顧節を行なうプロモーターとしては、例えば、①ウイルス(例、シミアンウイルス、サイトメガロウイルス、モロニー自血病ウイルス、ICウイルス、乳瘡ウイルス、ポリオウイルスなど)に由来するDNAのプロモーター、②各種哺乳動物(ヒト、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウスなど)由来のプロモーター、例えば、アルブミン、インスリンII、ウロブラキンII、エラスターゼ、エリスロポエチン、エンドセリン、筋クレアチンキナーゼ、グリア線維性酸性タンパク質、グルタチオンSートランスフェラーゼ、血小板由来

22

成長因子β、ケラチンK1, K10ねよびK14、コラーゲン1型ねよび11型、サイクリックAMP依存タンパク質キナーゼβ1サブユニット、ジストロフィン、酒石酸粧抗性アルカリフネスファターゼ、心房ナトリウム利尿性因子、内皮レセプターチロシンキナーゼ(一般にTie2と略される)、ナトリウムカリウムアデノ

- シン3リン酸化酵素(Na, K-ATPase)、ニューロフィラメント軽鎖、メタロチオネイン1および11A、メタロプロティナーゼ1組織インヒピター、MHCクラス1抗原(H-2L)、H-ras、レニン、ドーバミンβ-水酸化酵素甲状腺ベルオキシダーゼ(TPO)、ポリペプチド鎖延長因子1a(EF-1a)、βアクチン、αおよびβミオシン重鎖、ミオシン軽鎖1および2、ミエリン基礎タ
 - 10 ンパク質、チログロブリン、Thy-1、免疫グロブリン、H鎖可変部 (VNP)、 血清アミロイドPコンポーネント、ミオグロビン、トロポニンC、平滑筋αアクチン、プレブロエンケファリンA、パソブレシンなどのブロモーターなどが用いられる。なかでも、全身で高発現することが可能なサイトメガロウイルスプロモーター、 ヒトポリベブチド鎖延長因子1 a (BF-1 a) のプロモーター、ヒトおよびニワヒトリ Bアクチンプロモーターなどが好適である。
- 前記ペクターは、DNA導入哺乳動物において目的とするメッセンジャーRNAの転写を終結する配列 (一般にターミネターと呼ばれる)を有していることが好ましく、例えば、ウィルス由来および各種哺乳動物由来の各DNAの配列を用いることができ、好ましくは、シミアンウィルスのSV40ターミネターなどが用いられ
- その他、目的とする外来性DNAをさらに高発現させる目的で各DNAのスプライシングシグナル、エンハンサー領域、真核DNAのイントロンの一部などをプロモーター領域の5,上流、プロモーター領域と翻取領域問あるいは翻訳領域の3,下流 に連結することも目的により可能である。
- 25 正常な本発明のタンパク質の額訳領域は、各種哺乳動物(例えば、ヒト、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウスなど)由来の肝臓、腎臓、甲状腺細胞、繊維芽細胞由来DNAおよび市販の各種ゲノムDNAライブラリーよりゲノムDNAの全てあるいは一部として、または肝臓、腎臓、甲状腺細胞、線維芽細胞由来RNAより公知の方法により弱製された相補DNAを原料として取得

することが出来る。また、外来性の異常DNAは、前記の細胞または組織より得られた正常なタンパク質の翻訳領域を点突然変異誘発法により変異した翻訳領域を 作製することができる。 数翻散領域は導入動物において発現しうるDNAコンストラクトとして、前記のプロモーターの下流および所望により転写終結部位の上流に連結させる通常のDNA工学的手法により作製することができる。

20

受精卵細胞段階における本発明の外来性DNAの導入は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞のすべてに存在するように確保される。DNA導入後の作出動物の胚芽細胞はおいて、本発明の外来性DNAが存在することは、作出動物の後代がすべて、その胚芽細胞および体細胞のすべてに本発明の外来性DNAを保持することを意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞のすべてに本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞のすべてに本発明の外来性DNAを有する。

2

本発明の外来性正常DNAを導入させた非とト哺乳動物は、交配により外来性DNAを安定に保持することを確認して、数DNA保有動物として通常の飼育環境で総代飼育することが出来る。

12

受精卵細胞段階における本発明の外来性DNAの導入は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞の全てに過剰に存在するように確保される。DNA導入後の作出動物の配芽細胞において本発明の外来性DNAが過剰に存在することは、作出動物の子孫が全てその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の外来性DNAを過剰に有することを意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの組の動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の外来性DNAを過剰に有する。

ಜ

導入DNAを相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この鍵雄の動物を交配することによりすべての子孫が核DNAを過剰に有するように繁殖権代することができる。

25 本発明の正常DNAを有する非とト哺乳動物は、本発明の正常DNAが商発現させられており、内在性の正常DNAの機能を促進することにより最終的に本発明のタンパク質の機能亢進症を発症することがあり、その病態モデル動物として利用することができる。例えば、本発明の正常DNA導入動物を用いて、本発明のタンパク質の機能亢進症や、本発明のタンパク質が関連する疾患の病態機序の解明および

WO 02/053738

49

PCT/JP01/11557

これらの疾患の治療方法の検討を行なうことが可能である。

また、本発明の外来性正常DNAを導入させた哺乳動物は、遊館した本発明のタンパク質の増加症状を有することから、本発明のタンパク質に関連する疾患に対する治療薬のスクリーニング試験にも利用可能である。

- 方、本発明の外来性異常DNAを有する非とト哺乳動物は、交配により外来性 DNAを安定に保持することを確認して数DNA保有動物として通常の飼育環境 で総代飼育することが出来る。さらに、目的とする外来DNAを前述のプラスミトに組み込んで原料として用いることができる。プロモーターとのDNAコンストラットは、通常のDNA工学的手法によって作製することができる。受精卵細胞段階
- における本発明の異常DNAの導入は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞の全てに存在するように確保される。DNA導入後の作出動物の胚芽細胞において本発明の異常DNAが存在することは、作出動物の子孫が全てその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の異常DNAを有することを意味する。本発明の外来性DNAを有することを意味する。本発明の外来性DNAを受け継いたこの種の動物の子孫は、その胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の異
- 16 常DNAを有する。導入DNAを相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この維雄の動物を交配することによりすべての子孫が該DNAを有するように繁殖機代することができる。

本発明の異常DNAを有する非とト哺乳動物は、本発明の異常DNAが高発現させられており、内在性の正常DNAの機能を阻容することにより最終的に本発明の

20 タンパク質の機能不活性型不応症となることがあり、その病態モデル動物として利用することができる。例えば、本発明の異常DNA導入動物を用いて、本発明のタンパク質の機能不活性型不応症の病態機序の解明およびこの疾患を治療方法の検討を行なうことが可能である。

また、具体的な利用可能性としては、本発明の異常DNA高発現動物は、本発明

25 のタンパク質の機能不活性型不応症における本発明の異常タンパク質による正常 タンパク質の機能阻害 (dominant negalive作用) を解明するモデルとなる。 また、本発明の外来異常DNAを導入させた哺乳動物は、遊離した本発明のタンパク質の増加症状を有することから、本発明のタンパク質の機能不活性型不応症に対する治療薬スクリーニング試験にも利用可能である。

ည

WO 02/053738

5

PCT/JP01/11557

また、前記2種類の本発明のDNA導入動物のその他の利用可能性として、例え Ħ

○組織培養のための細胞源としての使用、

②本発明のDNA導入動物の組織中のDNAもしくはRNAを直接分析するか、ま たはDNAにより発現されたタンパク質組織を分析することによる、本発明のタン パク質により特異的に発現あるいは活性化するタンパク質との関連性についての

b

③DNAを有する組織の細胞を標準組織培養技術により培養し、これらを使用して、 一般に培養困難な組織からの細胞の機能の研究、

④前記③記載の細胞を用いることによる細胞の機能を高めるような薬剤のスクリ **ーニング、および** 19

⑤本発明の変異タンパク質を単離精製およびその抗体作製などが考えられる。

さらに、本発明のDNA導入動物を用いて、本発明のタンパク質の機能不活性型 不応症などを含む、本発明のタンパク質に関連する疾患の臨床症状を調べることが

でき、また、本発明のタンパク質に関連する疾患モデルの各臓器におけるより詳細 な病理学的所見が得られ、新しい治療方法の開発、さらには、飲疾患による二次的 疾患の研究および治療に貢献することができる。 19

また、本発明のDNA導入動物から各職器を取り出し、細切後、トリブシンなど のタンパク質分解酵素により、遊離したDNA導入細胞の取得、その培養またはそ の培養細胞の系統化を行なうことが可能である。さらに、本発明のタンパク質産生 **細胞の特定化、アポトーシス、分化あるいは増殖との関連性、またはそれらにおけ** るシグナレ伝達機構を聞く、それらの異常を聞くることなどができ、本発明のタン パク質およびその作用解明のための有効な研究材料となる。

ន

不応症を含む、本発明のタンパク質に関連する疾患の治療薬の開発を行なうために、 さらに、本発明のDNA導入動物を用いて、本発明のタンパク質の機能不活性型 上述の検査法および定量法などを用いて、有効で迅速な数疾患治療薬のスクリーニ ング法を提供することが可能となる。また、本発明のDNA導入動物または本発明 の外来性DNA発現ペクターを用いて、本発明のタンパク質が関連する疾患のDN A治療法を検討、開発することが可能である。

22

(7) ノックアウト動物

本発明は、本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞および本発 別のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を提供する。

すなわち、本発明は、

(1) 本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞、 10

(2) 数DNAがレポーター遺伝子(例、大腸菌由来のβーガラクトシダーゼ遺伝

子〉を導入することにより不活性化された第(1)項配載の胚幹細胞、

(3) ネオマイシン耐性である第(1)項配載の胚幹細胞

(4) 非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である第(1)項配載の胚幹細胞、

(5) ゲッ歯勁物がマウスである第(4)項記載の胚幹細胞、

9

(6) 本発明のDNAが不活性化された核DNA発現不全非ヒト哺乳動物

(7) 骸DNAがレポーター遺伝子(例、大腸歯由来のβーガラクトシダーゼ遺伝 子)を導入することにより不活性化され、該レポーター遺伝子が本発明のDNAに 対するプロモーターの制御下で発現しうる第(6)項記載の非ヒト哺乳動物、

(8) 非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である第(6)項記載の非ヒト哺乳動物 12

(9) ゲッ歯動物がマウスである第(8)項配載の非ヒト哺乳動物、および

(10) 第(7) 項記載の動物に、試験化合物を投与し、レポーター遺伝子の発現 を検出することを特徴とする本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進ま たは阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

仰制するか、もしくは鮫DNAがコードしている本発明のタンパク質の活性を実質 本発明のDNAが不活性化された非とト哺乳動物胚幹細胞とは、核非とト哺乳動 物が有する本発明のDNAに人為的に変異を加えることにより、DNAの発現能を 的に喪失させることにより、DNAが実質的に本発明のタンパク質の発現能を有さ ない(以下、本発明のノックアウトDNAと称することがある) 非ヒト哺乳動物の ន 22

非ヒト哺乳動物としては、前配と同様のものが用いられる。 **胚幹価胞(以下、BS植胞と駱記する)をいう。**

本発明のDNAに人為的に変異を加える方法としては、例えば、遺伝子工学的手 法により敵DNA配列の一部又は全部の削除、他DNAを押入または置換させるこ とによって行なうことができる。これらの変異により、例えば、コドンの甑み取り

22

枠をずらしたり、プロモーターあるいはエキソンの機能を破壊することにより本発明のノックアウトDNAを作製すればよい。

本発明のDNAが不活性化された非とト哺乳動物胚幹細胞(以下、本発明のDNA不活性化ES細胞または本発明のノックアウトES細胞と略記する)の具体例と
しては、例えば、目的とする非とト哺乳動物が有する本発明のDNAを単離し、そのエキソン部分にネオマイシン耐性遺伝子、ハイグロマイシン耐性遺伝子を代表と

する薬剤耐性遺伝子、あるいは1gc2(β-ガラクトシダーゼ遺伝子)、cgt(クロラムフェニコールアセチルトランスフェラーゼ遺伝子)を代表とするレポーター遺伝子等を挿入することによりエキソンの機能を破壊するか、あるいはエキソ

- 10 ン間のイントロン部分に遺伝子の転写を終結させるDNA配列(例えば、polyA付加シグナルなど)を挿入し、完全なメッセンジャーRNAを合成できなくすることによって、結果的に遺伝子を破壊するように構築したDNA配列を有するDNA鎖(以下、ターゲッティングペクターと略配する)を、例えば相同組換え法により該動物の染色体に導入し、得られたES細胞について本発明のDNA上あるいはその近傍のDNA配列をプロープとしたサザンハイブリダイゼーション解析あるいはターゲッティングペクター上のDNA配列とターゲッティングペクター作製に使用した本発明のDNA以外の近傍領域のDNA配列をブライマーとしたPCR法により解析し、本発明のノックアウトES細胞を選別することにより得ることがで
- 20 また、相同組換え法等により本発明のDNAを不活化させる元のES細胞としては、例えば、前述のような既に樹立されたものを用いてもよく、また公知 Evans とKaufmaの方法に準じて新しく樹立したものでもよい。例えば、マウスのES細胞の場合、現在、一般的には129系のES細胞が使用されているが、免疫学的背景がはっきりしていないので、これに代わる概系で免疫学的に遺伝的背景が明らかな 25 ES細胞を取得するなどの目的で例えば、C57BL/6マウスやC57BL/6の採卵数の少なさをDBA/2との変雑により改善したBDF1マウス(C57BL/6とDBA/2とのF1)を用いて樹立したものなども良好に用いうる。BDF1マウスは、採卵数が多く、かつ、卵が丈夫であるという利点に加えて、C57BL/6マウスを背景に持つので、これを用いて得られたES細胞は病態モデルマ

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

53

ウスを作出したとき、C57BL/6マウスとバッククロスすることでその遺伝的 背景をC57BL/6マウスに代えることが可能である点で有利に用い得る。

また、ES細胞を樹立する場合、一般には受精後3.5日目の胚盤胞を使用するが、これ以外に8細胞期胚を採卵し胚盤胞まで培養して用いることにより効率よく多数の初期胚を取得することができる。

また、雌雄いずれのES細胞を用いてもよいが、通常雄のES細胞の方が生殖系列キメラを作出するのに都合が良い。また、煩雑な培養の手間を削減するためにもできるだけ早く雌雄の判別を行なうことが望ましい。

E S細胞の雌雄の判定方法としては、例えば、P C R 法により Y 染色体上の性決定領域の遺伝子を増幅、検出する方法が、その一例として挙げることができる。この方法を使用すれば、従来、核型分析をするのに約10°個の細胞数を要していたのに対して、1コロニー程度のE S細胞数(約50個)で済むので、培養初期におけるE S細胞の第一次セレクションを雌雄の判別で行なうことが可能であり、早期に基細胞の選定を可能にしたことにより培養初期の手間は大幅に削減できる。

- 15 また、第二次セレクションとしては、例えば、Gーパンディング法による染色体数の確認等により行うことができる。得られるES細胞の染色体数は正常数の100%が望ましいが、樹立の際の物理的操作等の関係上因離な場合は、ES細胞の遺伝子をノックアウトした後、正常細胞(例えば、マウスでは染色体数が2n=40である細胞)に再びクローニングすることが選ましい。
- 20 このようにして得られた胚幹細胞体は、通常その増殖性は大変良いが、個体発生できる能力を失いやすいので、注意深く権代培養することが必要である。例えば、STO繊維芽細胞のような適当なフィーダー細胞上でLIF(1-1000U/ml)存在下に炭酸ガス培養器内(好ましくは、5%炭酸ガス、95%空気または5%酸素、5%炭酸ガス、90%空気)で約37℃で培養するなどの方法で培養し、
- 25 総代時には、例えば、トリブシン/EDTA溶液 (通体0.001-0.5%トリブシン/0.1-5mM EDTA、好ましくは約0.1%トリプシン/1mM EDTA) 処理により単細胞化し、新たに用意したフィーダー細胞上に縮確する方法などがとられる。このような継代は、通常1-3日毎に行なうが、この際に細胞の観察を行い、形態的に異常な細胞が見受けられた場合はその培養細胞は放棄することが

54

望まれる。

ES細胞は、適当な条件により、高密度に至るまで単層培養するか、または細胞 集塊を形成するまで浮遊培養することにより、頭頂筋、内臓筋、心筋などの種々の タイプの細胞に分化させることが可能であり(M. J. Evans及びM. H. Kaufman, ネ イチャー (Mature) 第292巻、164頁、1981年;G. R. Martin プロシーディングス・ オブ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ユーエスエー(Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.) 第78巻、7634頁、1981年;T. C. Doetschman ら、ジャーナル・オブ・ エンブリオロジー・アンド・エクスペリメンタル・モルフォロジー、第87巻、27 耳、1985年)、本発明のES細胞を分化させて得られる本発明のDNA発現不全細 胞は、インビトロにおける本発明のタンパク質の細胞生物学的検討において有用で

ы

本発明のDNA発現不全非とト哺乳動物は、該動物のmRNA量を公知方法を用いて測定して間接的にその発現量を比較することにより、正常動物と区別することが可能である。

20

16 餃非ヒト哺乳動物としては、前配と同様のものが用いられる。

本発明のDNA発現不全非とト哺乳動物は、例えば、前述のようにして作製した ターゲッティングベクターをマウス胚幹細胞またはマウス卵細胞に導入し、導入に よりターゲッティングベクターの本発明のDNAが不活性化されたDNA配列が 遺伝子相同組換えにより、マウス胚幹細胞またはマウス卵細胞の染色体上の本発明 20 のDNAと入れ換わる相同組換えをさせることにより、本発明のDNAをノックア ウトさせることができる。

本発明のDNAがノックアウトされた細胞は、本発明のDNA上またはその近傍のDNA配列をプロープとしたサザンハイブリダイゼーション解析またはターゲッティングベクター上のDNA配列と、ターゲッティングベクターに使用したマウス由来の本発明のDNA以外の近傍領域のDNA配列とをブライマーとしたPCR法による解析で判定することができる。非ヒト哺乳動物胚幹細胞を用いた場合は、遺伝子相同組換えにより、本発明のDNAが不活性化された細胞株をクローニングし、その細胞を適当な時期、例えば、8細胞期の非ヒト哺乳動物胚または胚盤胞に注入し、作製したキメラ胚を偽妊娠させた放非ヒト哺乳動物の子宮に移植する。作

22

WO 02/053738

29

PCT/JP01/11557

出された動物は正常な本発明のDNA度をもつ細胞と人為的に変異した本発明のDNA度をもつ細胞との両者から構成されるキメラ動物である。

該キメラ勤物の生殖細胞の一部が変異した本発明のDNA座をもつ場合、このようなキメラ動物の生殖細胞の一部が変異した本発明のDNA度をもつ細胞で構成された個体群より、全ての組織が入為的に変異を加えた本発明のDNA座をもつ細胞で構成された個体を、例えば、コートカラーの判定等により選別することにより得られる。このようにして得られた個体は、通常、本発明のタンパク質のヘテロ発現不全個体であり、本発明のタンパク質のヘテロ発現不全個体同志を交配し、それらの産仔から本発明のタンパク質のホモ発現不全個体を得ることができる。

- 10 卵細胞を使用する場合は、例えば、卵細胞核内にマイクロインジェクション法で DNA溶液を注入することによりターゲッティングペクターを染色体内に導入し たトランスジェニック非とト哺乳動物を得ることができ、これらのトランスジェニック非とト哺乳動物にはべて、遺伝子相同組換えにより本発明のDNA座に変異のあるものを選択することにより得られる。
- 15 このようにして本発明のDNAがノックアウトされている個体は、交配により得られた動物個体も数DNAがノックアウトされていることを確認して通常の飼育環境で飼育機代を行なうことができる。

さらに、生殖系列の取得および保持についても常法に従えばよい。すなわち、眩 不活化DNAの保有する雌雄の動物を交配することにより、餃不活化DNAを相同

- 20 染色体の両方に拾つホモザイゴート動物を取得しうる。得られたホモザイゴート動物は、母親動物に対して、正常個体1, ホモザイゴート複数になるような状態で飼育することにより効率的に得ることができる。ヘテロザイゴート動物の離雄を交配することにより、酸不活化DNAを有するホモザイゴートおよびヘテロザイゴート動物を繁殖総代する。
- 25 本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞は、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を作出する上で、非常に有用である。

また、本発明のDNA発現不全非とト哺乳動物は、本発明のタンパク質により誘導され得る種々の生物活性を欠失するため、本発明のタンパク質の生物活性の不活性化を原因とする疾病のモデルとなり得るので、これらの疾病の原因究明及び治療

99

法の検討に有用である。

[7a] 本発明のDNAの欠損や損傷などに起因する疾病に対して治療・予防効果 を有する化合物のスクリーニング方法 本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のDNAの欠損や損傷などに 超因する疾病(例、動脈硬化症、高脂血症、肥満症、糖尿病など)に対して治療・ 予防効果を有する化合物のスクリーニングに用いることができる。 ۵

すなわち、本発明は、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に試験化合物を投 与し、鮫動物の変化を観察・測定することを特徴とする、本発明のDNAの欠損や 損傷などに超因する疾病に対して治療・予防効果を有する化合物またはその塩のス

餃スクリーニング方法において用いられる本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳 クリーニング方法を提供する。 유

成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液、血漿などが挙 試験化合物としては、例えば、ペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、 動物としては、前記と同様のものが挙げられる。

げられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であっても 16

無処理の対照動物と比較し、眩動物の各器官、組織、疾病の症状などの変化を指標 具体的には、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を、試験化合物で処理し、 として試験化合物の治療・予防効果を試験することができる。 試験助物を試験化合物で処理する方法としては、例えば、経口投与、静脈注射な どが用いられ、試験動物の症状、試験化合物の性質などにあわせて適宜選択するこ とができる。また、試験化合物の投与強は、投与方法、試験化合物の性質などにあ りせて適宜選択することができる。 ಜ

る場合、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に糖負荷処置を行ない、糖負荷処 置前または処置後に試験化合物を投与し、骸動物の血糖値および体重変化などを経 例えば、勁脈硬化症に対して治療・予防効果を有する化合物をスクリーニングす 時的に測定する。

22

餃スクリーニング方法において、試験動物に試験化合物を投与した場合、財試験 動物の血糖値が約10%以上、好ましくは約30%以上、より好ましくは約50%

WO 02/053738

57

PCT/JP01/11557

以上低下した場合、散試酸化合物を動脈硬化症に対して治療・予防効果を有する化 合物として選択することができる。

本発明のスクリーニング方法を用いて得られる化合物は、前配した試験化合物か

5選ばれた化合物であり、本発明のタンパク質等の欠損や損傷などによって引き起 **数疾患に対する安全で低毒性な治療・予防剤などの医薬として使用することができ** こされる疾患 (例、糖尿病、 海脂血症など) に対して治療・予防効果を有するので、 る。さらに、前記スクリーニングで得られた化合物から誘導される化合物も同様に

数スクリーニング方法で得られた化合物は塩を形成していてもよく、核化合物の J金属) などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好まし 塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸、有機酸)や塩基(例、アルカ マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンス **前酸)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、半酸、プロピオン酸、フマル酸、** い。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、

ឧ

た本発明のタンパク質を含有する医薬と同様にして製造することができる。このよ **数スクリーニング方法で得られた化合物またはその塩を合有する医薬は、前配し うにして得られる製剤は、安全で低毒性であるので、例えば、哺乳動物(例えば、** ヒト、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒッジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、

ラホン酸、 ヘン扩ンスルホン酸) との歯などが用このれる。

12

イヌ、サルなど)に対して投与することができる。 20

故化合物またはその塩の投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより 0mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mg投与 に成人 (体置60kgとして) においては、一日につき核化合物を約0.1~10 差異はあるが、例えば、糖尿病の治療目的で酸化合物を経口投与する場合、一般的

する。非経口的に投与する場合は、眩化合物の1回投与量は投与対象、対象疾患な どによっても異なるが、例えば、糖尿病の治療目的で核化合物を注射剤の形で通常 成人(60kgとして)に投与する場合、一日につき酸化合物を約0.01~30 mg程度、好ましくは約 $0.1 \sim 20$ mg程度、より好ましくは約 $0.1 \sim 10$ m B程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg 23

58

当たりに換算した量を投与することができる。

〔7 b〕本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物をスクリーニング方法

本発明は、本発明のDNA発現不全非とト哺乳動物に、試験化合物を投与し、レポーター遺伝子の発現を検出することを特徴とする本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

ю

前記スクリーニング方法において、本発明のDNA発現不全非とト哺乳動物としては、前記した本発明のDNA発現不全非とト哺乳動物の中でも、本発明のDNAがレポーター遺伝子を導入することにより不活性化され、核レボーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターの制御下で発現しうるものが用いられる。

ខ្ព

試験化合物としては、前配と同様のものが挙げられる。

遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターとしては、例えば、配列番号:51、配列番号:52、配列番号:53または配列番号:54で安される塩基配列を含有するプロモーターなどが用いられる。

12

レポーター遺伝子としては、前配と同様のものが用いられ、βーガラクトシダーゼ遺伝子(1 a c 2)、可溶性アルカリフォスファターゼ遺伝子またはルシフェラーゼ遺伝子などが好適である。

本発明のDNAをレポーター遊伝子で置換された本発明のDNA発現不全非ヒ

20 ト哺乳動物では、レポーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターの支配下に存在するので、レポーター遺伝子がコードする物質の発現をトレースすることにより、プロモーターの活性を検出することができる。

例えば、本発明のタンパク質をコードするDNA領域の一部を大腸菌由来のβ-ガラクトシダーゼ遺伝子(1ac2)で置換している場合、本来、本発明のタンパク質の発現する組織で、本発明のタンパク質の代わりに βーガラクトンダーゼが発現する。従って、例えば、5ープロモー4ークロロー3ーインドリルーβーガラケトピラノンド(XーBal)のようなβーガラクトンダーゼの基質となる試薬を用いて染色することにより、簡便に本発明のタンパク質の動物生体内における発現状態を観察することができる。具体的には、本発明のタンパク質人数欠損マウスまたはそ

26

WO 02/053738

69

PCT/JP01/11557

の組織切片をグルタルアルデヒドなどで固定し、リン酸促衝生理食塩液 (PBS)で洗浄後、X-galを含む染色液で、窒温または37℃付近で、約30分ないし1時間反応させた後、組織標本を1mM EDTA/PBS溶液で洗浄することによって、βーガラクトシダーゼ反応を停止させ、虽色を観察すればよい。また、常法に従い、1ac2をコードするmRNAを検出してもよい。

前記スクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩は、前配した試験化合物から選ばれた化合物であり、本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進または阻害する化合物である。

版スクリーニング方法で得られた化合物は塩を形成していてもよく、核化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸、有機酸)や塩基(例、アルカリ金属)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、半酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスマレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンス

本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進する化合物またはその塩は、本発明のクンパク質の発現を促進し、数タンパク質の機能を促進することができるので、例えば、糖尿病などの疾病に対する安全で低毒性な治療・予防剤などの医薬として有用である。

ルボン酸、ベンゼンスルボン酸)との塩などが用いられる。

9

20 本発明のDNAに対するプロモーター活性を阻害する化合物またはその塩は、本発明のタンパク質の発現を阻害し、数タンパク質の機能を阻害することができるので、例えば、高脂血症などの疾病に対する安全で低毒性な治療・予防剤などの医薬として有用である。

該スクリーニング方法で得られた化合物またはその塩を含有する医薬は、前配した本発明のタンパク質またはその塩を含有する医薬と同様にして製造することが

22

このようにして得られる製剤は、安全で低毒性であるので、例えば、哺乳動物(例えば、ヒト、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒッジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。

8

61

PCT/JP01/11557

眩化合物またはその塩の投与畳は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより においては、一日につき数化合物を約 $0.1\!\sim\!100$ mg、好ましくは約 $1.0\!\sim\!$ **塾異はあるが、例えば、糖尿病の治療目的で本発明のDNAに対するプロモーター** 活性を促進する化合物を経口投与する場合、一般的に成人(体置60kgとして)

50mg、より好ましくは約1.0~20mg投与する。非経口的に投与する場合 を注射剤の形で通常成人(60kgとして)に投与する場合、一日につき酸化合物 を約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましく 簡尿病の治療目的で本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進する化合物 は、籔化合物の1回投与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例えば、 ص

は約 $0.\,\,1\!\sim\!1\,0\,\mathrm{mg}$ 程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物 の場合も、60kg当たりに換算した量を投与することができる。 ខ

極めて有用であり、本発明のDNA発現不全に起因する各種疾患の原因究明または このように、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のDNAに対す るプロモーターの活性を促進する化合物またはその塩をスクリーニングする上で 予防・治療薬の開発に大きく質献することができる。

12

また、本発明のタンパク質のプロモーター領域を含有するDNAを使って、その ていわゆるトランスジェニック動物(遺伝子移入動物)を作成すれば、特異的にそ のタンパクを合成させ、その生体での作用を検討することも可能となる。 さらに前 記プロモーター部分に適当なレポーター遺伝子を結合させ、これが発現するような 細胞株を樹立すれば、 本発明のタンパク質そのものの体内での産生能力を特異的 に促進もしくは抑制する作用を持つ低分子化合物の探索系として使用できる。また F流に組々のタンパクをコードする遺伝子を連結し、これを勤物の卵細胞に注入し 数プロモーター部分を解析することにより新たなシスエレメントやそれに結合す る転写因子を見つけることも可能である。 ន

PAC-IUB Commission on Biochemical Nomenclature による略号あるいは 当較分野における慣用路号に基づくものであり、その例を下配する。またアミノ酸 本明細費および図面において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、IU こ関し光学異性体があり得る場合は、特に明示しなければし体を示すものとする。 22

・デイキシンが核酸

WO 02/053738

チミン

グアニン ツトツン : リボ核酸 RNA

メッセンジャーリが核酸 mRNA

アイキシアデノシン三リン数 dATP

デオキシチミジン三リン戦 dTTP

デオキシグアノシン三リン酸 **dGTP**

デオキシシチジン三リン酸 dCTP

アデノシン三リン数 ATP

エチレンジアミン四酢酸 EDTA

ドデシル硫酸ナトリウム SDS

グンシン Gly

アラニン

メリン Va l

インロイツン

オリソ Ser

メアギニン

Th r

メチャニン Met

グルタミン数 Glu

ンジン Lys

ヒスチジン His

ロイツン Leu

ន

システイン Cys

アスパラギン酸 Asp

22

アラギニン Arg

: フェニルアラニン

	WO 02/053738	PCT/JP01/11557	WO 02/053738 PCT/JP01/11557
	Tyr	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	HONB :1-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2, 3-ジカルボキシイミド
	Trp	: トリプトファン	DCC : N, N' ージシクロヘキシルカルポジイミド
	Pro	: プロリン	本願明細書の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。
	Asn	: アスパラギン	[配列番号:1]
ю	Gln	・ カルタミン	ヒトSGLTホモログタンパク質のアミノ酸配列を示す。
	pG1 u	:ピログルタミン製	[配列番号:2]
	また、本明細費	また、本明細費中で繁用される置換基、保護基および試薬を下配の記号で表記す	配列番号:1で表されるアミノ酸配列を有するヒト3617ホモログタンパク質をコ
	ю.		ードするDNAの塩基配列を示す。
	Ме	・・メチル番	(配列番号:3)
10	E t	: 15 元 元 元 元 元 元 元 元 元 元 元 元 元 元 元 元 元 元	実施例1で用いられたプライマー1の塩基配列を示す。
	Вu	:ブチル基	(配列番号:4)
	Ph	サンコンコン 野が こうしょう かんしょう こうしょう かんしょく こうしゅう かんしょく こうしゅう かんしょく こうしゅう しゅうしゅう しゅうしゅう しゅうしゅう こうしゅう しゅうしゅう しゅうしゃ しゃ しゅうしゃ しゅうしゃ しゅうしゃ しゃ し	実施例1で用いられたプライマー2の塩基配列を示す。
	TC	: チアゾリジンー4 (R) ーカルポキサミド基	(配列番号:5)
	Tos	: ロートルエンスルフォニル	実施例1で用いられたプライマー3の塩基配列を示す。
15	СНО	: ホルミル ・	(配列番号:6)
	B 2 1	イベンシ :	実施例1で用いられたプライマー4の塩基配列を示す。
	Cl ₂ -Bz1	: 2, 6ージクロロベンジル	(配列番号:7)
	Bom	・ペンジアオキシメチル	3' 非翻訳領域(2026-3140)を含むヒトSGLTホモログタンパク質をコードするD
	2	・、ヘンジレオキツカレポニル	NAの塩基配列を示す。
20	C1-Z	: 2 – クロロベンジルオキシカルボニル	(配列番号:8]
	Br-2	: 2 – プロモベンジルオキシカルポニル	実施例2で用いられたプライマー5の塩基配列を示す。
	Вос	: t ープトキシカルポニル	(配列番号:9)
	DNP	パニナロフェニシ	実施例2で用いられたプライマー6の塩基配列を示す。
	Trt	: ኑህቻル	(配列番号:10)
22	Bum	: tープトキシメチル	実施例3で用いられたプライマー1の塩基配列を示す。
	Fmoc	: N + 9 ーフルオレニルメトキシカルボニル	(配列番号:1.1)
	HOB t	:1-ヒドロキシベンズトリアゾール	実施例3で用いられたプライマー8の塩基配列を示す。
	HOOB t	: 3, 4ージヒドロー3ーヒドロキシー4ーオキソー	(配列番号:12)
		1, 2, 3 - ペンゾトリアジン	奥筋例3で用いられたプローブの塩基配列を示す。

38
SS
20
₹

WO 02/053738

99

PCT/JP01/11557

64

(配列番号:13)

奥施例3で用いられたプライマー9の塩基配列を示す。

配列番号: 14]

奥施例 3 で用いられたプライマー 1 0 の塩基配列を示す。

(配列番号:15)

マウスSGLTホモログタンパク質のアミノ酸配列を示す。

配列番号: 16]

配列番号:15で装されるアミノ酸配列を有するマウスSGLTホモログタンパク質

をコードするDNAの塩基配列を示す。

(配列番号:17) 2 **東施例 6 で用いられたプライマー 1 1 の塩基配列を示す。**

(配列番号: 18]

奥施例 6 で用いられたプライマー 1 2 の塩基配列を示す。

[配列番号: 19]

実施例 6 で用いられたプライマー 13の塩基配列を示す。 15

配列番号:20]

東施例 6 で用いられたプライマー 1 4 の塩基配列を示す。

配列番号: 2 1]

奥施例 7 で用いられたプライマー 1 5 の塩基配列を示す。

(配列番号:22) 20 **英施例 7 で用いられたプライマー 1 6 の塩基配列を示す。**

配列番号:23]

東施例7で用いられたプローブの塩基配列を示す。

配列番号:24]

奥施例 7 で用いられたプライマー 1 7 の塩基配列を示す。 22

配列番号:25]

東施例りで用いられたプライマー18の塩基配列を示す。

ラットSGLTホモログタンパク質のアミノ酸配列を示す

[配列番号:27]

配列番号:26で表されるアミノ酸配列を有するラットSGLTホモログタンパク質

をコードするDNAの塩基配列を示す。

(配列番号:28)

実施例10で用いられたプライマー19の塩基配列を示す。

[配列番号:29]

実施例10で用いられたプライマー20の塩基配列を示す。

配列番号:30]

奥施例10で用いられたプライマー21の塩基配列を示す。

配列番号: 31)

ខ្ព

奥施例10で用いられたプライマー22の塩基配列を示す。

配列番号:32]

奥施例11で用いられたプライマー23の塩基配列を示す。

配列番号:33]

実施例11で用いられたプライマー24の塩基配列を示す。 19

配列番号:34]

実施例11で用いられたプローブの塩基配列を示す。

配列番号:35]

奥施例11で用いられたプライマー25の塩基配列を示す。

[配列番号:36]

ន

奥施例11で用いられたプライマー26の塩基配列を示す。

(配列番号:37)

奥施例14で用いられた免疫原ペプチドのアミノ酸配列を示す。

(配列番号:38)

実施例17で用いられたC1変異導入用プライマーの塩基配列を示す。 8

[配列番号:39]

東施例17で用いられたC2変異導入用プライマーの塩基配列を示す。

[配列番号:40]

実施例17で得られたC1の塩基置換の入ったDNAの塩基配列を示す

(配列番号:41)

奥施例 1 7 で得られたC1の塩基置換の入ったペプチドのアミノ酸配列を示す。 [配列番号:42]

奥施例 17で得られたC2の塩基置換の入ったDNAの塩基配列を示す。

[配列番号:43]

実施例17で得られたC2の塩基置換の入ったペプチドのアミノ酸配列を示す。

(配列番号:44)

実施例17で用いられたC3変異導入用プライマーの塩基配列を示す。

[配列番号:45]

英施例17で得られたC3の塩基置換の入ったDNAの塩基配列を示す。 ខ្ព

配列番号: 46]

良施例17で得られたC3の塩基置換の入ったペプチドのアミノ酸配列を示す。

[配列番号:47]

奥施例20で用いられたプライマー27の塩基配列を示す。

配列番号:48] 72 **実施例20で用いられたプライマー28の塩基配列を示す。**

配列番号:49]

実施例20で用いられたプライマーK1の塩基配列を示す。

配列番号:50]

実施例20で用いられたプライマーX1の塩基配列を示す。 8

(配列番号:51)

実施例20で得られたヒトSGLTホモログ遺伝子翻駅開始点の22611p上流から8bp

上硫領域のDNAの塩基配列を示す。

[配列番号:52]

22

配列番号:53]

東施例21で用いられたP1変異導入用プライマーの塩基配列を示す。

奥施例21で用いられたP2変異導入用プライマーの塩基配列を示す。

[配列番号:54]

奥施例21で得られたP2の塩基置換の入ったDNAの塩基配列を示す。

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

67

配列番号:55)

実施例21で得られたP1の塩基置換の入ったDNAの塩基配列を示す。

(配列番号:56)

実施例21で得られたP1およびP2の両方の塩基置換の入ったDNAの塩基

配列を示す。

(配列番号:57)

実施例22で用いられたプライマーK2の塩基配列を示す。

配列番号:58]

実施例22で用いられたプライマーK3の塩基配列を示す。

配列番号:59] 2

奥施例22で用いられたプライマーX2の塩基配列を示す。

(配列番号:60)

実施例24で用いられたプライマー29の塩基配列を示す

(配列番号: 61)

実施例24で用いられたプライマー30の塩基配列を示す。 12

[配列番号:62]

実施例24で用いられたプライマー31の塩基配列を示す。

配列番号: 63]

実施例24で用いられたプライマー32の塩基配列を示す

[配列番号:64] 20

実施例24で用いられたプライマー33の塩基配列を示す。

[配列番号:66]

(配列番号:65)

東施例24で用いられたプライマー34の塩基配列を示す。

実施例24で用いられたプライマー35の塩基配列を示す。 配列番号:67] 8

実施例24で用いられたプライマー37の塩基配列を示す。 (配列番号:68)

実施例24で用いられたプライマー36の塩基配列を示す。

配列番号: 6.9]

実施例24で用いられたプライマー38の塩基配列を示す。

配列番号:70]

奥施例24で用いられたプライマー39の塩基配列を示す。

(配列番号:71)

東施例24で用いられたプライマー40の塩基配列を示す。

リ (Bscherichia coli) DH5 a/pIB2193 は、2000年(平成12年)12月22日から日本国茨城県つくば 中央第6(郵便番号305-8566)の独立行政法人産 **薬技術総合研究所 特許生物寄託センター (旧 通商産業省工業技術院生命工学** 工業技術研究所:NIBH)に受託番号FERM BP-7410として、20 00年(平成12年)12月14日から大阪府大阪市淀川区十三本町2-17-5 (郵便番号532-8686)の財団法人・発酵研究所 (1FO) に受託番 **東插例1で得られた形質転換体エシェリヒア** 号」FO 16516として寄託されている。 **市東1丁目1番地1**

2

1丁目1番地1 中央第6 (顕便番号305-8566)の独立行政法人産業技 1-85 (郵便番号532-8686) の財団法人・発酵研究所 (IFO) に受 コリ (Bscherichia coli) DH6 α/TW-1は、2001年(平成13年)6月14日から日本国茨城県つくば市東 荷総合研究所 特許生物者託センターに受託番号FERM BP-7629とし て、2001年(平成13年)6月5日から大阪府大阪市送川区十三本町2-1 **託番号IFO 16648として管託されている。 奥施例2で得られた形質転換体エシェリヒア** 12 20

始合研究所 特許生物番託センターに受託番号FERM BP-1116として、 -85 (郵便番号532-8686) の財団法人・発酵研究所 (IFO) に受託 (Escherichia coli) DH5 :目1番地1 中央第6 (顕便番号305-8566)の独立行政法人産業技術 2001年(平成13年)9月27日から大阪府大阪市淀川区十三本町2-17 a/pTB2238 は、2001年(平成13年)10月15日から茨城県つくば市東1 U U **奥施例 6 で得られた形質転換体エシェリヒア**

22

コリ (Escherichia coli) DH5 実施例10で得られた形質転換体エシェリヒア

毎号IFO 16708として発託されている。

WO 02/053738

69

PCT/JP01/11557

総合研究所 特許生物等託センターに受託番号FERM BP-1010として、 -85 (郵便番号532-8686) の財団法人・発酵研究所 (IFO) に受託 :001年(平成13年)9月27日から大阪府大阪市淀川区十三本町2-17 α/pTB2239 は、2001年(平成13年)10月15日から茨城県つくば市東1 - 目1番地1 中央第6 (郵便番号305-8566) の独立行政法人産業技術 **各号IFO 16709として寄託されている。**

技術総合研究所 特許生物寄託センターに受託番号FERM BP-7815と KL1-Blue/pTB2251 は、2001年(平成13年)12月6日から茨城県つくば市 中央第6(郵便番号305-8566)の独立行政法人産業 して、2001年(平成13年)11月13日から大阪府大阪市従川区十三本町 実施例17で得られた形質転換体エシェリヒア コリ (Bscherichia coli) 2-11-85 (郵便番号532-8686) の財団法人・発酵研究所 (1FO) こ受託番号IFO 16726として沓託されている。 東1丁目1番地1 ន

実施例17で得られた形質転換体エシェリヒア コリ (Bscherichia coli)

- 技術総合研究所 特許生物者託センターに受託番号FERM BP-7816と 東1丁目1番地1 中央第6(郵便番号305-8566)の独立行政法人産業 して、2001年(平成13年)11月13日から大阪府大阪市淀川区十三本町 2-11-85 (郵便番号532-8686) の財団法人・発酵研究所(IFO) XII-Blue/oTB2252 は、2001年 (平成13年) 12月6日から茨城県つくば市 2
 - に受託番号IFO 16727として寄託されている。 ಜ

実施例17で得られた形質転換体エシェリヒア コリ (Escherichia coli) DH5 中央第6(戰便番号305-8566)の独立行政法人産業技術総 x/pTB2263 は、2001年 (平成13年) 12月6日から茨城県つくば市東1丁 合研究所 特許生物寄託センターに受託番号FERM BP-7817として、 目1番地1

1-85(郵便番号532-8686)の財団法人・発酵研究所(1FO)に受 2001年(平成13年)11月13日から大阪府大阪市淀川区十三本町2-1 K番号IFO 16728として格託されている。 8

Ul-Blue/pIB2254 は、2001年(平成13年)12月6日から茨城県つくば市 実施例20で得られた形質転換体エシェリヒア コリ (Bscherichia coli)

東1丁目1番地1 中央第6 (郵便番号305-8566)の独立行政法人産業 技術総合研究所 特許生物寄託センターに受託番号FERM BP-7818と して、2001年(平成13年)11月20日から大阪府大阪市従川区十三本町 2-11-85 (郵便番号532-8686) の財団法人・発酵研究所 (1FO) に受託番号IFO 16729として寄託されている。

ю

東1丁目1番地1 中央第6 (顕便番号305-8566)の独立行政法人産業 技術総合研究所 特許生物寄託センターに受託番号FERM BP-7819と KLI-Blue/pTB2255 は、2001年(平成13年)12月6日から茨城県つくば市 して、2001年(平成13年)11月20日から大阪府大阪市淀川区十三本町 2-11-85 (興便番号532-8686) の財団法人・発酵研究所 (1FO) ⊐') (Escherichia coli) に受託番号1F〇 16730として寄託されている。 **奥施例21で得られた形質転換体エシェリヒア**

ព

技術総合研究所 特許生物寄託センターに受託番号FERM BP-7820と KLI-Blue/pTB2256 は、2001年(平成13年)12月6日から茨城県つくば市 東1丁目1番地1 中央第6 (郵便番号305-8566)の独立行政法人産業 して、2001年(平成13年)11月20日から大阪府大阪市淀川区十三本町 2-11-85 (郵便番号532-8686) の財団法人・発酵研究所 (1FO) 奥施例21で得られた形質転換体エシェリヒア コリ (Bscherichia coli) に受託番号IFO 16731として客託されている。

16

総合研究所 特許生物者託センターに受託番号FERM BP-7832として、 安施例21で得られた形質転換体エシェリヒア コリ (Bscherichia coll) DH5 α/pTB2257は、2001年(平成13年)12月19日から茨城県つくば市東1 丁目1番地1 中央第6(郵便番号305-8566)の独立行政法人産業技術 2001年(平成13年)11月20日から大阪府大阪市淀川区十三本町2-1 7-85(顕便番号532-8686)の財団法人・発酵研究所(IFO)に受 **托番号IFO 16732として沓魠されている。** 26 8

以下に、実施例を挙げて本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はそれに限

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

7

定されるものではない。なお、大腸菌を用いた遺伝子操作法は、モレキュラー・ク ローニング (Molecular cloning) に記載されている方法に従っ

奥姑例 1 ヒト膵臓由来 Nat/グルコーストランスポータータンパク質をコードす る cDNA のクローニングと塩基配列の決定

ヒト膵臓 cDNA (CLONTBCH社)を鋳型とし、2個のプライマー、プライマー1(配

列番号:3) およびプライマー2(配列番号:4)を用いてPCR反応を行った。該反 応における反応液の組成は前記 cDNA 1μ1 を鋳型として使用し、Pfu Turbo DNA Polymerase (STRATAGENB社) 1μ1 虚、プライマー1 (配列番号:3) およびプライ マー2 (配列番号:4)を各0.5μM、dNTPsを200μM、および酵素に添付のパップ アーを 5 μ 1 加え、60 μ 1 の液量とした。PCR 反応は、94℃・1 分の後、96℃・20 **夢、60℃・30 秒、72℃・2 分のサイクルを 35 回繰り返し、最後に 72℃・7 分の伸 長反応を行った。さらに、餀 PCR 反応産物を鋳型とし、2 個のプライマー、プラ** イマー3 (配列番号:5) およびプライマー4 (配列番号:6) を用いて PCR 反応を

ខ

行った。 核反応における反応液の組成は前記 PCR 反応強物 1μ1 を鋳型として使 番号:5) およびプライマー4 (配列番号:6) を各 0.5 μM、dNTPs を 200 μM、お 1分の後、96℃・20秒、60℃・30秒、72℃・2分のサイクルを35回繰り返し最後 用し、Pfu Turbo DNA Polymerase (STRATAGENE社) 1μ1盘、ブライマー3 (配列 よび酵素に添付のパッファーを 5μ1 加え、50μ1 の被畳とした。PCR 反応は、94℃・ 16

AEJ8S を制限酵素 EcoKl, Spelで37℃、一夜切断処理した。1% アガロースゲル ゲルエクストラクションキット (Qiagen 社) を用いて DNA を抽出し、ライゲーシ ョンキット (宝酒造社) の処方に従い、SGLT ホモログを pMB18S ヘサプクローニ ングした。これを大腸菌 DH5 aに導入し、cDNA を持つクローンをアンピシリンを を得た。これらのアミノ酸配列 (配列番号:1) を含有する新規 Nat/グルコース に 72℃・7 分の伸長反応を行った。骸 PCR 反応産物およびプラスミドベクター 含む LB 寒天培地中で選択した。個々のクローンの配列を解析した結果、新規 Na1/ 電気泳動し、2 Kbp DNA 断片(SGLT ホモログ), 3Kbp DNA 断片(bMB18S)を切り出し、 プルコーストランスポータータンパク質をコードする cDNA 配列 (配列番号:2) 8

22

トランスポータータンパク質をヒト SGLT ホモログとした。また形質転換体を大腸

2

菌 (Escherichia coli) DH5α/pTB2193と命名した。

ヒト SGLT ホモログの疎水性プロット図を図1に示す。

奥施例 2 ヒト肝臓由来 Na'/グルコーストランスポータータンパク質をコードする cDNA のクローニングと塩基配列の決定

- ClonCapture cDNA Selection Kit(CLONTECH 社)の処方に従い、とト肝臓 cDNA ライブラリー(CLONTECH 社)からクローニングした。ピオテン化プローブは、ヒトSGLT ホモログ cDNA を鋳型として、ブライマー 5(5'-sglctgcgggggctgatgattg-3')(配列番号:8),ブライマー6(5'-aggctgggggtgtgggatcgatgatg-3')(配列番号:9)を用いて PCR 反応で増幅
 - 10 した 403 bp 斯片を使用した。SGLT ホモログ cDNA の入った大腸菌の選択は、ブライマー1, 2 を用いてコロニーPCR で行った。得られたクローンの塩基配列を解析した結果、3'非額軟領域 (2026-3140)を含む SGLT ホモログタンパク質をコードする cDNA 配列 (配列番号:7)を得た。また形質転換体を大腸菌 (Bscherichia coll) DHS a/TKD-1 と命名した。
- 15 実施例 3 Taqman PCR によるヒト SGLT ホモログの発現分布の解析 Taqman PCR に用いるプライマーおよびプローブは、Primer Express ver. 1.0 (PB パイオシステムジャパン)を用いて検索し、

プライマー7 (5'-cccgalgcillcoacallcilc -3') (配列番号:10), ブライマー8 (5'-acaalgacciggicigigcacc -3') (配列番号:11), 20 ブローブ (6' -acatccct1ggccaggtctcallitcgg -3') (配列番号:12) を選択した。ブローブのリポーター色素として、FAM (6-carboxyfluorescein) を 4tml.た. スタンダード DNA として、ヒト SGLT ホモログの PCR 断片を使用した。PCR 反応 における反応液の組成は pTB2193 DNA 1μlを鋳型として使用し、Pfu Turbo DNA

WO 02/053738

ಜ

PCT/JP01/11557

応を行った。 駭 PCR 反応菌物を 1% アガロースゲル電気泳動し、0.7 Kbp DNA 断片を切り出し、ゲルエクストラクションキット (Qiagen 社) を用いて DNA を抽出した。 鮫 PCR 断片を 10゚-10゚コピー/μ! に弱製してスタンダード DNA として使用した。

各組織の cDNA ソースとして、Human Mullitiple Tissue cDNA Panel I および II (CLONTECH Laboratories, Inc.) を使用した。プライマー7 200mM、プライマー8 100mM、プローブ 50mM、鋳型 DNA に、Taqman Universal PCR Master Mix (PB バイオシステムズジャパン) を添付費類配載の規定配加え、ABI PRISM 7700 Sequence Detection System (PB パイオシステムズジャパン)でPCR 反応および解析を行っ

結果を図2に示した。主に膵臓、肝臓でヒト2GL1ホモログの発現が見られた。 実施例4 2GL1発現細胞の作成

2

Human SGLII (NCBI Accession NM_000343) および SGLT2 (NCBI Accession NM_003041)の cDNA を、Clontech NTC panel kidney cDNA library から PCR 法によって増幅し、動物細胞発現ベクター pME18S の BcoRI, Spel site ドクローニン

- 15 よって増幅し、動物細胞発現ベクター pME18S の EcoR1, Spel site ドクローニングすることにより pME18S-hSGLT1 および pME18S-hSGLT2 を作成した。プラスミド pME18S , pME18S-SGLT ホモログ、pME18S-hSGLT1, pME18S-hSGLT2 各 5 μg と動物 細胞発現ベクター pRSYmeo 0.5 μgを LipofectAMINB PLUS 法 (GIBCOBRL)で CHO 細胞 (1x10° cells) に共導入した。 G418 (600 μg/ml)、10% FBS 添加 DMEM 培 地で 2 週間培養し、薬剤耐性細胞 を選択した。
- G418 耐性 CHO 細胞から、RNAeasy mini キット(Quiagen)を用いて、トータル RNAを抽出した。TaqMan Gold RT-PCR キット (PB biosystems) を用い、TaqMan PCR 法で SGLT ホモログ、hSGLT1, hSGLT2 の発現量を測定し、各遺伝子を発現している CHO 細胞を選択した。

25 実施例5 糖取りこみ畳の測定

SGLT ホモログ、hSGLT1, hSGLT2 発現 CHO 細胞 および pME183 導入 CHO 細胞の α-Methyl Glucose の取り込み実験は、Am. J. Physiol. 270: G833-G843, 1996 およびJ. Clin. Invest 93: 397-404, 1994 の方柱に従った。細胞を 96well ブレートに Ix10* 細胞 / well、100 μ 110x FBS 窓加 DMEM 培地で播館し、37℃、

ー夜培養した。細胞をバッファー (125 mK KGL), 1.2mK KH,PO₀, 2.5mK CaCl₀, 1.2mK MgSO₀, 4mM Glutamine, 10mM HEPES (pH 7.2), 0.1mg/ml BSA) 150 µ l で 3 回洗 浄後同バッファーで 1 時間培養し、残存するグルコースを除去した。バッファーを除去し、同バッファーおよび KCl を NaCl あるいは NaCl + 10 µ M あるいは 100 µ M Phlorizin (Signa 社) に置き換えたバッファー 90 µ l を添加した。1ml αーMethyl Glucose を各 well に 10 µ l (「"C] αーMethyl Glucose (アマシャム ファルマシア バイオテク社) 0.02 µ Cl を含む) 添加し 1 時間後、冷 PBS バッファー 200 ul で 3 回洗浄した。各 well に液体シンチレータ 100 µ l を添加し、細胞に取り込まれた "C のカウントを過定した。

Ю

10 結果を図3に示した。SGLT ホモログは、hSGLT1, hSGLT2 と同様に、Na 濃度に 佐存して SGLT によって選択的に細胞内に取りこまれるグルコースアナログであ るα-Methyl Glucose を取り込み、この活性はPhlorizin によって阻害されたこ とから、SGLT の機能を持つことが証明された。

実施例 6 マウス腎臓由来 Na/グルコーストランスポーター蛋白質をコードする CDNA のクローニングと塩基配列決定

15

20 イマー12 (配列番号:18) を各 0.5 μM、dNTPs を 200 μM、および酵素に添付のパッファーを 5 μ 1 加入、50 μ 1 の液量とした。PCR 反応は、94℃・1分の後、96℃・20 秒、62℃・30 秒、72℃・2分 30 秒のサイクルを 40 回線り返し、最後に72℃・7分の伸長反応を行った。さらに該 PCR 反応産物を縛型とし、2 個のブライマー、ブライマー13 (配列番号:19) およびブライマー14 (配列番号:20) を用いてPCR 反応を行った。較反応における反応液の組成は上記 PCR 反応産物 1 μ 1 を鋳型として使用し、Pfu Turbo DNA polymerase (STRATAGENE社) 1 μ 1 盘、ブライマー13 億列番号:19) およびブライマー14 (配列番号:20) を 各 0.5 μ M、dNTPs を 200 μ M、および酵素に添付のパッファーを 5 μ 1 加え、50 μ 1 の液量とした。PCR 反応は、および酵素に添付のパッファーを 5 μ 1 加え、50 μ 1 の液量とした。PCR 反応は、94℃・1分の後、96℃・20 秒、62℃・30 秒、72℃・2 分 30 秒のサイクルを 40 回

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

繰り返し、最後に 12℃・1分の伸長反応を行った。 数 PCR 反応産物およびプラスミドベクターpME18S を制限酵素 Bcok I、Spe I で 37℃、一夜切断処理した。1%アガロースゲル電気泳動し、2Kbp DNA 断片(マウス SGLT ホモログ)、3Kbp DNA断片(pME18S)を切り出し、ゲルエクストラクションキット(Qiagen社)を用いて

- DNA を抽出し、ライゲーションキット(宝酒造社)の処方に従い、SGLTホモログをpME18S ヘサブクローニングした。これを大脚菌 DH5 a に導入し、CDNA を持つクローンをアンピシリンを含む LB 寒天培地中で選択した。個々のクローンの配列を解析した結果、新規 Ne/グルコーストランスポーター蛋白質をコードする CDNA 配列 (配列番号:16) を得た。これらのアミノ酸配列 (配列番号:15) を含有する 新出 Ne/バニュントランコポーター母ロ解スラウコ、SCIT ホエロがよ) キー まち
 - 10 新規 Na/グルコーストランスポーター蛋白質をマウス SGLT ホモログとした。 た、形質転換体を大腸菌 (Bscherichia coll) DH5 α/pTB2238 と命名した。

英施例? Tacklan PCR によるマウス SGLT ホモログの発現分布の解析

マウス SGLT ホモログの疎水性プロット図を図4に示す。

TaqMan PCR に用いるプライマーおよびプローブは、Primer Express ver. 1.0 (PB バ

15 イオシステムズジャパン)を用いて検索し、 ブライマー15 (5' -tgcacagaccaggtgaltgtg-3') (配列番号:21)

プライマー16 (5'-gcacggagccicccitg-3') (配列番号:22)

ブローブ (5'-ctcgcagccaacatctitcacaig-3') (配列番号:23) を選択した。ブローブのリポーター色素として、FAM(6-carboxyfluorescein)を付

甘した。

8

スタンダード DNA としてマウス SGLT ホモログの PCR 斯片を使用した。PCR 反応 における反応液の組成は pTB2238 DNA 1μ1を鋳型として使用し、Pfu Turbo DNA polymerase (STRATAGENE 社)1μ1 最、プライマー17 (5' -atctctaatgtccagcaatgtg -3')(配列番号: 24) およびプライマー18 (5' -accagcttggggtaggcaat-3') (配 25 列番号: 25) を各 0.5 μM、dNTPs を 200 μM、および酵素に添付のパッファーを 5 μ1 加え、50 μ1 の液量とした。PCR 反応は、94℃・1分の後、96℃・20秒、62℃・

列番号: 25) を各 0.5 μM、dNTPs を 200 μM、および酵素に添付のバッファーを 5 μ1 加え、50 μ1 の液量とした。PCR 反応は、94℃・1分の後、96℃・20 秒、62℃・30 秒、72℃・30 秒のサイクルを 40 回繰り返し、最後に 72℃・7分の伸長反応を行った。 数 PCR 反応産物を 2%アガロースゲル電気泳動し、0.9kbp DNA 断件を切り出し、ゲルエクストラクションキット(Qiesen 社)を用いて DNA を抽出した。

92

跋 PCR 断片を 10º-10゚コピー/ u l に顕整してスタンダード DNA として使用した。各組織の cDNA ソースとして、6 週齡の C57BL/6 マウス (チャールズリバー社)より肝臓、腎臓、膵臓、骨格筋、白色脂肪組織、褐色脂肪組織を摘出、ここから101 RNA を抽出した。10181 RNA の抽出は ISOGEN (ニッポンジーン社)の方法に

- 6 従った。得られた RNAO.1 μg を鋳型として Taqwan Reverse Transcription Reagents (Roche 社) の方法に従い、cDNA を合成した。この cDNAI μl を鋳型とし、プライマー15 (配列番号:21) 200mM、プライマー16 (配列番号:22) 200mM、プライドバイオシステムズジャバン)を使用し、上記と同様に添付整類配載の規定量加え、ABI PRISM 7700 sequence Detection system でPCR 反応および解析を行った。
- 15 結果を図5に示した。マウス SGLT ホモログは腎臓で高い発現が認められた。 実施例8 マウス SGLT ホモログ発現細胞の作成

Human SGLTI (NCBI Accession NW-000343)の cDNA を Clontech MTC panel kidney cDNA library から PCR 法によって増幅し、動物細胞発現ペクターpME18S の EcoR I、Spe I site にサブクローニングすることにより pME18S-hSGLT1 を存成した。プラスミド pME18S, pME18S-hSGLT1、および pME18S-マウス SGLT ホモログ各 1 μg を PucGNE6 法(Roche 社)で COS7 細胞(5×10⁴細胞)に導入した。

東施例9 糖取り込み<u>配</u>の測定

ģ

pME18S. hSGLT1 およびマウス SGLT ホモログ導入 COS7 細胞の α-Methyl Glucose の取り込み実験は、Am. J. Physiol. 270:G833-G843, 1996 および J. Clin. Invest. 93:397-404, 1994 の方法に従った。細胞を 96 穴プレートに 3×10⁴細胞/**ell、100 μ l 108/FBS 添加 DMEM 培地で措電し、37℃で一夜培養した。細胞をバッファー (125mM KCl, 1.2mM KH,PO, 2.5mM CaCl, 1.2mM MgSO, 4mM Glutamine, 10mM HEPES (pH7.2), 0.1mg/ml BSA) 150 μ l で 3 回洗浄後、同バッファーで 1 時間培養し、現存するグルコースを除去した。バッファーを除去し、同バッファーもよび

22

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

77

KCI を NaCl、あるいは NaCl+100 μ M phlorizin(Signa 社)、あるいは NaCl+1md phlorizin に置き換えたパッファー90 μ I を添加した。1mM α -Methyl Glucose を 名 well に 10μ I(["C] α -Methyl Glucose(アマシャム ファルマシア バイオテク社)0.02 μ Ci を含む)を添加し、1時間後、冷 PBS パッファー200 μ I で 3 回 洗浄した。各 well に液体シンチレータ 100μ I を添加し、細胞に取り込まれた "C のカウントを測定した。

മ

結果を図らに示した。マウス SGIT ホモログは、hSGITI と同様に、ha'依存性に、SGIT によって選択的に細胞内に取り込まれるグルコースアナログである a-Methyl Glucose を取り込み、この活性は phlorizin によって阻奪されたことか

実施例10 ラット腎臓由来Nat/グルコーストランスポーター蛋白質をコードするcDNAのクローニングと塩基配列決定

ら、SGLT の機能を持つことが証明された。

ខ

うconnovy コートンで全部Envorce ラット腎臓cDNA(CLONTRCH社)を検型とし、2個のプライマー、プライマー19 (配列番号:28) およびプライマー20 (配列番号:29) を用いてPCR反応を行った。該

- 15 反応における反応液の組成は上記cDNA 1 μ 1を鋳型として使用し、Pfu Turbo DNA Polymerase (STRATAGENE社) 1 μ 1 <u>B</u>、プライマー19 (配列番号: 28) およびプライマー20 (配列番号: 29) を各0.5 μ lk. dNTPsを200 μ lk. および酵素に添付のパッファーを5 μ lm λ、50 μ lの液盘とした。PCR反応は、94℃・1分の後、96℃・20秒、62℃・30秒、72℃・2分30秒のサイクルを40回線り返し、最後に72℃・7分の仲長反
- 20 応を行った。さらに数PCR反応産物を罅型とし、2個のプライマー、プライマー21 (配列番号:30) およびプライマー22 (配列番号:31) を用いてPCR反応を行った。
 数反応における反応液の組成は上記PCR反応産物141を鋳型として使用し、Pfu Turbo DNA polymerase (STRATAGENE社) 141盘、プライマー21 (配列番号:30) およびプライマー22 (配列番号:31)を各0.5 μM、dNTPsを200 μM、および酵素に添付の
 - バッファーを5μ1加え、50μ1の液盘とした。PCR反応は、94℃・1分の後、96℃・20秒、62℃・30秒、72℃・2分30秒のサイクルを40回繰り返し、最後に72℃・7分の伸長反応を行った。 較PCR反応産物およびプラスミドベクターpME18Sを制限酵素BcoRI、Spe Iで37℃、一夜切断処理した。1%アガロースゲル電気泳動し、2Kbp DNA断片(ラットSGLTホモログ)、3Kbp DNA断片(pME18S)を切り出し、ゲルエクスト

蛋白質をコードするcDNA配列(配列番号:27)を得た。これらのアミノ酸配列(配 列番号:26)を含有する新規Na1/グルコーストランスポーター蛋白質をラットSGLT ラクションキット(Qiagen社)を用いてDNAを抽出し、ライゲーションキット(宝酒造 社)の処方に従い、SGIなモログをpME18Sヘサブクローニングした。これを大腸菌 DH5gに導入し、cDNAを持つクローンをアンピシリンを含むLB寒天培地中で選択し た。個々のクローンの配列を解析した結果、新規Na*/グルコーストランスポーター ホモログとした。また、形質転換体を大腸菌 (Bscherichia coli) DH5α/pTB2239

ю

ラットSGLTがモログの疎水性プロット図を図りに示す。

PagMan PCRに用いるプライマーおよびプローブは、Primer Express ver.1.0 位E バ 実施例11 TaqMan PCRによるラットSGLTホモログの発現分布の解析 イオシステムズジャパン)を用いて検察し、 2

(配列番号: 32) プライマー23 (5' -cicacagiciiggccaccig-3') (配列番号:33) プライマー24 (5' -agaaccggctctctctggag-3')

を選択した。ブローブのリポーター色素として、FAM(6-carboxyfluorescein)を付 (配列番号:34) (5' -tgcacggaccaggtgattgtgc-3') プローブ 2

(5'-tetggagteagcetgcacacet-3')(配列番号: 35)およびプライマー26 スタンダードDNAとしてラットSGLTホモログのPCR断片を使用した。PCR反応にお ける反応液の組成はPID2239 DNA 1μ1を鋳型として使用し、Pfu Turbo DNA 1 25 および酵素に添付のパッファーを5u1加え、50u1の液盘とした。PCR反応は、94℃・ 1分の後、96℃・20秒、62℃・30秒,72℃・30秒のサイクルを40回繰り返し、最後 (6' -cagcetteteagetgggeteag-3') (配列番号:36)を各0.5μM、dNTPsを200μM、 polymerase(STRATAGENE 社)1 μ 1 戯 、 プライマ

ಜ

0.9kbp DNA断片を切り出し、ゲルエクストラクションキット (qiagen社) を用いて DNAを抽出した。数PCR断片を10º-10ºコピー/μ1に調整してスタンダードDNAとして に72℃・1分の伸長反応を行った。数PCR反応産物を2%アガロースゲル電気泳動し、 22

各組織のcDNAソースとして、Sprague-Dawley Rai Poly At RNA (CLONTBCH社) (Brain,

PCT/JP01/11557

ranscription Reagents (Roche社)の方法に従い、cDNAを合成した。このcDNA1μ1 bleen, Testis)を使用した。このRNAO.1μgを鋳型としてTackan Reverse leart, Kidney, Liver, Lung, Pancreas, Retina, Skeltal Muscle, Smooth muscle, を鋳型とし、プライマー23 (配列番号:32) 200mM、プライマー24 (配列番号:33)

- 200mM、ブローブ(配列番号:34)50mM、にTaqMan universal PCR Master mix(PE バ イオシステムズジャパン/を添付番類配載の規定畳加え、ABI PRISM 7700 sequence Detection system(PE バイオシステムズジャパン)でPCR反応および解析を行った。 各組織のmRNA量はGAPDH値で補正した。GAPDHはTaqWan Rodent GAPDH Control (eagents VIC Probe (アプライドパイオシステムズジャパン)を使用し、上記と同様 に添付磐類配敏の規定最加え、ABI PRISM 7700 sequence Detection systemでPCR ф
 - **表表を図8に示した。ラットSGLTホモログは腎臓と平滑筋において高い発現が認め** 反応および解析を行った。

19

東施例12 ラットSGLTホモログ発現細胞の作成

Human SGLT1(NCBI Accession NM-000343)のcDNAをClontech MTC panel kidney :DNA library からPCRだによって増幅し、動物細胞発現ベクターpME18SのEcoRI、 ミドpME18S、pME18S-hSGLT1、およびpME18S-ラットSGLTホモログ各1μgをPuGENE6 Spe I slieにサブクローニングすることによりpMB18S-hSGLT1を作成した。 法 (Roche社) でCOS7種胞 (5×10⁴種胞) に導入した。 16

奥施例13 糖取り込み畳の測定 ಜ

pMB188、hSGLT1およびラットSGLTホモログ導入COST細胞のα-Methyl Glucoseの 93:397-404, 1994の方浜に徐した。 街間を96代プレートに3×104街覧/well、100 4110%FBS添加DMEM培地で播種し、37℃で一夜培養した。細胞をバッファー(12 取ひ込み実験は、Am. J. Physiol. 270:G833-G843, 1996およびJ. Clin. Invest.

MaCl、あるいはNaCl+100μM phiorizin(Sigma社)、あるいはNaCl+1mM phiorizin 4mM Glutamine, 10mM 残存するグルコースを除去した。パッファーを除去し、同パッファーおよびKC1を に置き換えたパッファー90μ1を添加した。1mm α-Methyl Glucoseを各wellに10 HEPBS (pH7.2), 0.1mg/ml BSA) 150μlで3回洗浄後、同パッファーで1時間培養し、 5 mM KCl, 1.2mM KH,PO4, 2.5mM CaCl, 1.2mM MgSO4, 엃

に液体シンチレータ100g1を添加し、細胞に取り込まれた"6のカウントを測定した。 ファルマシア、パイオテク社) 0.02 uCiを含む)を添加し、1時間後、冷PBSパッファー200m1で3回洗浄した。各well 結果を図9に示した。ラットSGLTホモログは、hSGLT1と同様に、Na'依存性にSGLT によって選択的に細胞内に取り込まれるグルコースアナログであるα-Methyl Glucoseを取り込み、この活性はphlorizinによって阻害されたことから、SGITの機 μ] (["C] α-Methyl Glucose (アマシャム 能を持つことが証明された。

奥施例14 抗ヒト SGLT ホモログペプチド抗体の作数

ព

マレイミドブチリロキシ)サクシニミド(GMBS) と Keyhole Limpet Hemocyanin ヒト SGLT ホモログの 261-275 の 275 番目のアミノ酸残基にシステインをつけた もの(クラボウ社)を免疫原ベプチドとして使用した(配列番号:37)。N-(7-マレイミド基の導入された KLH を得た。免疫原ベプチド 5mg とマレイミド基の導 入された XLH を等量混合し 4℃で1日間反応した。PBS buffer で2日間透析し、 (KLH) を混合し、盆温で40分反応した。セファデックス G-25 カラムで分画し、 **bBS pufferに1mg/mlの凝度で慇懃した。**

月餅の New Zealand white rabbit に皮下免疫した。以後、2~3週間おきに同 完全フロイントアジュバントと抗原を等量で超合し(トータル 0.6 ml)、3ヶ 量の免疫源を不完全フロイントアジュパントとともに3回追加免疫した。

2

PBS bufferで平衡化した。6ml の抗血済を、ペプチドを結合したゲルに通し、PBS buffer (5 ml) で3回洗浄した。ペプチドに結合した抗体を0.1N グリシン-HCl ouffer (pH 2.5) 8 ml で谷田した。2.4 ml の Tris buffer で中和し、抗ヒト SCLT 5mg の合成ペプチドと Sulfo-Link gel 5ml を、システインを介して結合させ、 ホモログペプチド抗体とした。

ಜ

22

ヒト SGLT ホモログ、hSGLT1、hSGLT2 発現 CH0 細胞および pMB18S ベクター導入 CHO 細胞に対し、抗ヒト SGLT ホモログベブチド抗体を用いてウェスタンブロッテ **イングを行った。 4 種覧を 6mell ブレートに 1×10 種態/2ml 10% FBS 添加 MEM** α培地/well で播鶴し、37℃、一夜培養した。細胞をパッファー (62.5mM

PCT/JP01/11557 WO 02/053738

8

fris(bHg.8), 2% SDS) に懸濁し、超音波破砕機で細胞を破砕した。5%容 2-メ 永動したゲルをセミドライトランスファー法でニトロセルロースメンブレン **ルカプトエタノール、10%容 グリセロールを加え、5 分煮沸した後、米冷した。** 各サンプル50μg相当畳をとり、1.5%アクリルアミドゲルでSDS-PAGEを行った。

- |ween20) 溶液中で、4℃で一晩反応させた。1次抗体溶液として抗ヒト SGLT ホモ ミルクを溶解した TBST パッファー (10mM Tris(pH7.5), 150mM NaCl, 0.05% ログペプチド抗体を TBST パッファーで 50 倍に希釈したものを用い、メンプレン を抗体溶液中で窒温で4時間反応させた。メンブレンを TBST パッファーで5回光 **浄した後、二次抗体として抗ラピット-HDP 抗体(アマシャムファルマシア社)を** 'BST パッファーで 10000 倍希釈したものを加えた。 盆温で1時間反応させ、その **&TBST バッファーで 5 回光浄した。ルネッサンス パルミノール ウェスタンプロ** ット化学発光検出試案プラス (NEN life science 社)溶液中で 1 分反応させ、X (BIO-RAD社) に転写した。転写したニトロセルロースメンブレンを5% スキム 娘フィルムで現像した。 ន
- **結果を図 10 に示した。抗ヒト SGLT ホモログペブチド抗体が矢印で示したヒ** 奥施例16 抗ヒト SGLT ホモログベブチド抗体によるヒト膵臓、肝臓切片の免疫 トSGLTホモログを特異的に認識することが証明された。

12

発現していることがわかった。そこで SGLT ホモログ遺伝子の糖尿病治療薬開発上 PCR 解析の結果から SGLT ホモログ遺伝子はヒトでは膵臓、肝臓及び腎臓に多く での癖的臓器を同定し、その遺伝子機能を明らかにするため、抗ヒト SGLT ホモロ グポリクローナル抗体 (クラボウ)を用いて正常ヒト膵臓及び肝臓での SGLT ホモ ログ遺伝子の発現を免疫染色法によって調べた。 ಜ

のないとされる市販スライドグラスを用いた。切片の一部は脱パラフィン後、定 **去に従ってヘマトキシリンエオジン染色を行い封入し、形態学的観察を行った(組 韓学研究法、佐野豊、南山堂、1985年)。さらに同じロットのほぼ連続と考えられ** る切片について、抗ヒト SGLT ホモログポリクローナル抗体を用いて免疫染色を行 正常ヒト膵臓及び肝臓の組織サンプルは Biochain 社から購入した、倫理上問題 った。組織のマウントされたスライドガラスを脱パラフィン後、免疫染色を行っ

を用いて行った。発色基質には DAB を用いた。具体的な実験手順はキット添付の た。免疫染色はベクタステイン ABCキット (ベルオキシダーゼ法、ベクター社) マニュアルに従って行った。 SGLTホモログ遺伝子の発現は膵臓では腺房細胞に強く見られ、肝臓では肝寒質 細胞全体に渡って発現が見られた。また肝実質細胞内での発現に極性は見られな

奥施例17 SNP を有するヒト SGLT ホモログ発現ペクターの作製

3 ヶ所 SNP が認められた (図 11)。G433A の塩基置換は、Vall45Met のアミノ酸置 換を超こし、これを SNP C1 と命名した。G786T の塩基置換は、Met26211e のアミ / 数置換を起こし、これを SNP C2 と命名した。G1756T の塩基置換は、G1u586Stop Celela 社 SNP データペースを検索するとヒト SGLT ホモログ構造遺伝子には、 のアミノ酸置換を起こし、これを SNP C3 と命名した。

ខ

Polymerase (3.5U/μ1)を1μ1添加した。PCR 反応は、95℃・1分の後、95℃・50 **め、60℃・50秒、68℃・12分のサイクルを18回繰り返し、最後に68℃・7分の** 仲長反応を行った。餃 PCR 反応産物に制限酵素 Dpn1 (100)を添加し、37℃で1 時 間反応し、メチル化された親鎖 DNA を切断した。これを大腸菌 XL1- Blue に導入 SNP C1, C2 の塩基置換は、pMB18S-ヒト SGLT ホモログ(pTB2193) DNA に QuickChange XI Site-Directed Mutagenesis Kit (STRATAGENE 社)を用いて導 入した。 PTB2193 10ng 、反応 buffer 5μ1、C1 変異導入用プライマー (配列番 号:38)あるいはC2 変異導入用プライマー (配列番号:39) 125ng、dNTP mix 1 μl、QuickSolution 3μl に蒸留水を添加して 50μl とし、Pfu Turbo DNA し、cDNAを持つクローンを、アンピシリンを含む LB 寒天培地中で選択した。個々 アミノ酸配列(配列番号:41)を得た。また形質転換体を大腸菌(Bscherichia coli) XII- Blue /pTB2251 と命名した。次に C2 の塩基置換の入った cDNA 配列 (配列 番号:42)、アミノ酸配列(配列番号:43)を得た。また形質転換体を大腸菌 のクローンの配列を解析し、C1 の塩基置換の入った cDivA 配列 (配列番号:40)、 (Bscherichia coli) XL1-Blue /pTB2252 と命名した。

ಜ

29

SNP C3の塩基壁換は、pMB18S-ヒトSGITホモログ(pTB2193) DNA を鋳型とし、2 個のプライマー、プライマー3(配列番号:5)およびG3変異導入用プライマー(配

PCT/JP01/11557 WO 02/053738

88

ライマー3 (配列番号:5) およびC3変異導入用プライマー (配列番号:44)を各0.5 した。PCR反応は、94℃・1分の後、96℃・20秒、62℃・30秒、72℃・2分30秒のサ イクルを40回繰り返し、最後に72℃・7分の伸長反応を行った。数PCR反応産物およ びプラスミドベクターpME18Sを制限酵案EcoRI(10U), SpeI(10U)で37℃、一夜切断 処理した。1% アガロースゲル電気泳動し、1.8 Kbp DNA断片(SGLTホモログ), 3Kbp DNA断片(pME18S)を切り出し、ゲルエクストラクションキット (Qlagen社)を用い 列番号:44) を用いてPCR反応を行った。数反応における反応液の組成は上記DNA um、dNTPsを200 um、および酵素に添付のパッファーを5u1加え、50u1の被量と (Ongを鋳型として使用し、Pfu Turbo DNA Polymerase (STRAIAGENE社)1μ1昼、

ю

し、cDNAを持つクローンを、アンピシリンを含むLB寒天培地中で選択した。個々の アミノ酸配列 (配列番号:46)を得た。また形質転換体を大腸菌 (Bscherichia coli) てDNAを抽出し、ライゲーションキット(宝酒造社)の処方に従い、C3変異の導入 されたSCLTホモログをpME18Sヘサブクローニングした。これを大腸菌DH5gに導入 ケローンの配列を解析した結果、C3変異の導入されたcDNA配列(配列番号:45) ន

DH5 α/pTB2253と命名した。 15

12

英施例18 SNPを有するとトSGLTホモログ発現細胞の作製

pTB2193)、pMB18S-ヒトSGLTホモログ SNP-C1 (pTB2251)、pMB18S-ヒトSGLTホモロ ゲ SNP-C2 (pTB2252)、pMB18S-ヒトSGITホモログ SNP-C3 (pTB2253)各1μgとFuGENB 動物細胞発現ペクターpME183、pME183-bSGLT2 および pME183-ヒトSGLTホモログ

6 (Roche社) 3μ1をOpt11-MEM (Gibco-BRL社)100μ1に添加し、15分間窎温で放置し **が後、COS7笛問(1×10⁴饂問/lml 10% kBS潑却DMRM格為 /6 well blate)に潑却し** 20

pME18S、PME18S-hSGIT2 および pME18S-ヒトSGLTホモログ(pTB2193)、pME18S-奥施例19 SNPを有するとトSGLTホモログ発現細胞の糖取り込み括性の測定

ヒトSGLTホモログ SNP-C1 (pTB2251)、pME18S-ヒトSGLTホモログ SNP-C2 (pTB2252)、 pME18S-ヒトSGITホモログ SNP-C3 (pTB2253)導入COS7細胞のα-Methyl Glucoseの 38:397-404, 1994の方法に従った。遺伝子導入処理した細胞は、一日培養後96穴プ アートに3×104笛覧/well、100m1 10%FBS液甘DMEMA拍が結構し、370か一枚拍 取り込み実験は、Am. J. Physiol. 270:0833-6843, 1996および1. Clin. Invest. 8

载した。 細胞をパッファー (125mk KG1, 1.2mk KB1,PO₄, 2.5mk CaC1, 1.2mk Mg5O₆, 4mk Glutamine, 10mk HEPES (pH7.2), 0.1mg/ml BSA) 150 μ1で3回洗浄後、同パッファーで1時間培養し、異存するグルコースを除去した。パッファーを除去し、同パッファーキよびKClをNaC1, あるいはNaCl+100 μk phlorizin(Signa社)、あるいはNaCl+100 μk phlorizin(Signa社)、あるいはNaCl+1mk phlorizinに置き換えたパッファー90 μ1を添加した。1mk α-Methyl Glucoseを各wellに10 μ1 (["C] α-Methyl Glucose (アマシャム ファルマシアバイオテク社) 0.02 μ Clを含む)を添加し、1時間後、冷PBSパッファー200 μ1で3回洗浄した。各wellに液体シンチレータ100 μ1を添加し、細胞に取り込まれた"Cのカウントを適定した。

ယ

- 10 pME18S vector 導入COS-T細胞 (KCI)の糖取り込み量を1として、結果を図12に示した。ヒトSGLT ホモログは、hSGLT2 と同様に、NaCl で糖取り込みが上昇し、SGLT の特異的阻害剤フロリジンによって抑制された。SNP Cl は、NaCl による糖取り込み活性の上昇が低下していた。SNP C2 は、糖取り込み活性に有意な差は認められなかった。SNP C3は、NaClによる糖取り込み活性の上昇が消失していた。
- 15 実施例20 ヒトSGLTホモログ遺伝子上硫領域のクローニングと塩基配列の決定 ヒトゲノム遺伝子 (CLONTBCH社)を鋳型とし、2個のブライマー27 (配列番号: 47) およびブライマー28 (配列番号: 48) を用いてPCR反応を行った。 鮫反 応における反応液の組成は前配ゲノムDNA1 μ1を鋳型として使用し、Pfu Turbo DNA Polymerase (STRATAGENE社) 1 μ1 位、ブライマー27 (配列番号: 47) を0.5 μ M.
 - 20 ブライマー28 (配列番号:48)を0.5μM、dNTPsを200μM、および酵素に添付のパッファーを5μ1加え、50μ1の液量とした。PCR反応は、94℃・1分の後、96℃・20秒、65℃・30秒、72℃・4分のサイクルを40回線り返し、最後に7℃・7分の伸長反応を行った。さらに、酸PCR反応産物を鋳型とし、2個のブライマー、ブライマー XI (配別番号:49)およびブライマーXI (配別番号:50)を用いてPCR反応を行った。酸反応における反応液の組成は前配PCR反応産物 1μ1を鋳型として使用し、Pfu Turbo DNA Polymerase (STRATAGENE社)1μ1畳、ブライマーKI (配別番号:49)およびブライマーXI (配別番号:50)を40.5μM、dNTPsを200μM、および酵素に添付のパッファーを5μ1加え、50μ1の液量とした。PCR反応は、94℃・1分酵素に添付のパッファーを5μ1加え、50μ1の液量とした。PCR反応は、94℃・1分酵素に添付のパッファーを5μ1加え、50μ1の液量とした。PCR反応は、94℃・1分

WO 02/053738

88

PCT/JP01/11557

1分の伸長反応を行った。酸PCR反応産物およびホタル・ルシフェラーゼ発現プラスミドベクターpCV-B2(ニッポンジーン社)を制限酵素Kpnl(100)、Xhol(100)で37C、一夜切断処理した。1% アガロースゲル電気於動し、2.3 Kbp DNA断片(ヒトSGLTホモログ遺伝子上流領域)、4.8Kbp DNA断片(pGV-B2)を切り出し、ゲルエクストラクションキット(Qlagen社)を用いてDNAを抽出し、ライゲーションキット(宝酒遺社)の処方に従い、ヒトSGLTホモログ遺伝子上流領域をpGV-B2ヘサブクローニングした。これを大腸菌DH5 aに導入し、CDNAを持つクローンをアンビシリンを含むLF 寒天培地中で選択した。個々のクローンの配列を解析した結果、ヒトSGLTホモログ遺伝子報飲料のA2011かを含むLF

10 た。また形質転換体を大腸菌(Bscherichia coll) XLI-Blue/pTB2254と命名した。 ヒトSGLTホモログ遺伝子上流領域DNA配列には、Isl1, HNP5, PPAR, HNP4 などの 転写因子の認識結合配列、RNA ポリメラーゼが結合するTATA box が存在した(図13)。

奥施例21 SNPを有するヒトSGLTホモログ遺伝子上税領域の作製

16 Celela 社 SNP データベースを検索すると、とト SGLT ホモログ遺伝子上流領域 に2ヶ所の SNP が見つかった (図 13)。C 額取開始点 1564bp 上流 T を SNP-P1、A 翻訳開始点 1438bp 上流 T を SNP-P2 と命名した。

SNP PI, P2 の塩基置換は、pGV-B2-ヒト SGLT ホモログ遺伝子上流領域(pTB2264) DNA に QuickChange XI Site-Directed Mutagenesis KIt (STRATAGENE 社) を用いて導入した。 pTB2254 10ng、反応 buffer 5 μl、P1 変異導入用プライマー (配列番号: 52) あるいは P2 変異導入用プライマー (配列番号: 52) 125ng、dNTP mix 1 μl、QuickSolution 3 μl に蒸留水を添加して 50 μl とし、Pfu Turbo DNA Polymerase (2.5U/ μl)を 1 μl 添加した。 PCR 反応は、95℃・1分の後、95℃・50 秒、60℃・50 秒、68℃・12 分のサイクルを 18 回線り返し、最後に 68℃・7分の 仲長反応を行った。 数 PCR 反応産物に制限酵業 DpnI (10U)を添加し、37℃で 1 時間反応し、メチル化された親鎖 DNA を切断した。これを大脚菌 XL-1 Blue に導入し、プラスミドを持つクローンを、アンビシリンを含む LB 寒天培地中で選択した。個々のクローンの配列を解析し、P2 の塩基極換の入った DNA 配列 (配列番号:

22

ន

54) を得た。また形質転換体を大腸菌 (Escherichia coli) XL1-Blue /pTB2255

の後、96℃・20秒、65℃・30秒、72℃・3分のサイクルを40回繰り返し、最後に72℃・

86

と命名した。P1 の塩基置換の入った DNA 配列 (配列番号:55) を得た。また形 質転換体を大腸菌 (Bscherichia coli) XL1-Blue /pTB2256 と命名した。Pi ,P2 両方の塩基置換の入った DNA 配列 (配列番号:56)を得た。また形質転換体を大 陽菌 (Bscherichia coli) DH5 a/pTB2257 と命名した。

ーセット、プライマーK2 (配列番号:57) およびプライマーK1 (配列番号:5 ヒト SGLT ホモログ遺伝子上流領域(pTB2254)DNA を鋳型とし、2 個のプライマ 0)、ブライマーK3 (配列番号:58) およびブライマーX1 (配列番号:50)、 **奥施例22 ヒト36LTホモログ遺伝子上硫領域の欠失変異体の作製**

ю

イマーK2 (配列番号:57) およびプライマーK2 (配列番号:59) を用いて PCR 反応を行った。 鮫反応における反応液の組成は前配 pTB2254 DNA 10ng を鋳型とし て使用し、Pfu Turbo DNA Polymerase(STRATAGENE社)1μ1盤、各プライマーセ **ブライマーK1 (配列番号:49) およびプライマーX2 (配列番号:59), プラ** ットを各 0.5μM, dNTPs を 200μM, および酵素に添付のバッファーを 5μ1加え、 60 μ1 の液量とした。PCR 反応は、94℃・1 分の後、96℃・20 秒、65℃・30 秒、 2

数 PCR 反応産物およびホタル・ルシフェラーゼ発現プラスミドベクターpGV-B2(ニ 1.8 Kbp DNA 断片(K1X2)、0.8 Kbp DNA 断片(K2X2)、4.8 Kbp DNA 断片(pGV-B2)を 12℃・3 分のサイクルを 40 回繰り返し、最後に 72℃・7 分の伸長反応を行った。 **切り出し、ゲルエクストラクションキット(Qiagen 社)を用いて DNA を抽出し、** ッポンジーン社)を制限酵素 Kpn1(10U)、Xho1(10U)で37℃、一夜切断処理した。 18 アガロースゲル電気泳動し、1.3 Kbp DNA 断片(K2X1)、450 bp DNA 断片(K3X1)、 16

ライゲーションキット (宝酒造社) の処方に従い、ヒト SGLT ホモログ遺伝子上流 領域を pGV-B3 ヘサブクローニングした。これを大腸菌 DH5 a に導入し、DNA を持 つクローンを、アンピシリンを含む LB 寒天培地中で選択した。個々のクローンの 記列を解析した結果、ヒト SGLT ホモログ徴伝子上硫領域 DNA 配列 K2X1, K3X1, KIX2, K2X2 を得た(図14)。 8

ヒト SGLT ホモログ遺伝子上流領域+レポータープラスミド導入細胞 東施例23

25

プロモーターを含まないホタル・ルシフェラーゼ発現プラスミドベクター pGV-B3 (ニッポンジーン社)、SV40 ウィルス包越エソハンサー/プロモーター+

WO 02/053738

84

PCT/JP01/11557

ホタル・ルシフェラーゼ発現プラスミドベクターpGV-C2 (ニッポンジーン社)、ヒ KIXI(TA), KIXI(TT), K2X1, K3X1, K1X2, K2X2 各り.5μgと内部標準化するため **のコントロールとして pRI-TK(単純ヘルベスウィルスのチミジンキナーゼプロモ** ト SGLT ホモログ遺伝子上流領域+レポータープラスミド KIXI(CA), KIXI(CT),

- ug と FuCENE 6 (Roche 社) 3μ1をOpti-MEM (Gibco-BRL社)50μ1に添加し15 **分間盆温で放置した後、ヒト肝癌細胞株 HepG2 細胞 (1×10 細胞/0.2m1 10%FBS** ーター下流にシーパンジー・ルシフェラーゼを発現する、コッポンジーン社)0.5 添加 DMEM 培地/48 well plate) に各サンプル 4well ずつ 10μl/well 添加するこ とにより導入処理し、2日間培養した。
- プロモーター活在は、ピッカジーンデュアル・シーパンジー(コッポンジーン 性) を用いて遡定した。HepC2 細胞を PBS(200 ml)で 2 回洗浄し、添付の細胞溶 解剤を各ウェルに 30 μ1ずつ添加し、室温で15分間振とうした。細胞溶解液を各 ルシフェラーゼによる発光盘の測定は、Luminoskan RS (Labsystems 社)を用い ウェル 10ヵ1 ずつ 96 ウェルフルオロブラックプレート (大日本製薬) に移した。 2 12
 - た。ホタル・ルシフェラーゼ活性はピッカジーン発光試験 11 を各ウェル 50m1 測定遅延時間1秒後、5秒間発光量を測定した。その後シーパンジ **刺定遅延時間1秒後、5秒間発光盘を測定した。プロモーター括性は、各ウェル** のホタル・ルシフェラーゼ活性のシーパンジー・ルシフェラーゼ活性に対する比 一・ルシフェラーゼ活性は、シーパンジー発光試験を各ウェル50 41ずつ添加し、 ずり液甘つ、
- であること、KIK3 領域があればさらにプロモーター活性が高まることがわかった。 率で示した (図 15)。X1K3 領域が、ヒト SGLT ホモログのプロモーター括性に必須 SNP は、CA, CT, TA型の間ではプロモーター活性に差はないが、TT型は活性が低 下することがわかった。 ន

実施例24 ヒト SGLT ホモログの SNP 解析

ヒト SGLT ホモログプロモーター内の SNP をそれぞれ SNP-P1、SNP-P2 とし、構 **台遺伝子内の SNP を SNP−C1、SNP−C2、SNP−C3 とし、それぞれについて PCR フラグ** ヒトゲノム DNA (BCP 社) 200mg を鋳型として使用し、Pfu Turbo DNA polymerase (STRATAGENE社)1μ1盘、dNTPsを200μμ、および酵素に添付のパッフ メント直接シークエンス法で配列を確認した。故反応における反応被の組成は、 8

88

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

ァーを 5 μ l 加えた。SNP-P1、P3 についてはプライマー29(配列番号:6 0)、 およびプライマー30(配列番号:6 1)を各 0.5 μ M 加え、50 μ l の被盘とした。 同様に SNP-C1 についてはプライマー32(配列番号:6 3)、およびプライマー3 3(配列番号:6 4)を、SNP-C2 についてはプライマー35(配列番号:6 6)、お

- よびプライマー36(配列番号:67)を、SNP-C3についてはプライマー38(配列番号:69)、およびプライマー39(配列番号:70)をそれぞれ使用した。
 PCR 反応はいずれも94℃・1分の後、96℃・20秒、57℃・30秒、72℃・30秒のサイクルを40回繰り返し、最後に72℃・7分の伸長反応を行った。酸PCR 反応産物を2%アガロースゲルで電気泳動し、500bpのDNA断片を切り出し、ゲルエクストを2%アガロースゲルで電気泳動し、500bpのDNA断片を切り出し、ゲルエクスト
- 10 ラクションキット (Qiagen 社) を用いて DNA を 30 µ 1 昼抽出した。抽出した DNA 5 µ 1 に対し、5×sequencing buffer (PB バイオシステムズジャバン社) 4 µ 1、BigDye Terminator RN Mix (PB バイオシステムズジャバン社) 4 µ 1、BigDye Terminator RN Mix (PB バイオシステムズジャバン社) 4 µ 1、BigDye についてはブライマー3 1 (配列番号: 6 2) を 3.2pmol を加え、20 µ 1 の液量とした。同様に SNP-C1 についてはブライマー3 4 (配列番号: 6 5)を、SNP-C2 たついてはブライマー3 7 (配列番号: 6 8)を、SNP-C3 についてはブライマー4 0 (配列番号: 7 1)をそれぞれ使用した。シークエンス反応は 94℃・1分の後、96℃・10 秒、50℃・5 秒、60℃・4分のサイクルを 25 回線り返し、12℃・7分の伸長反応を行った。数反応産物を Sephadex-G50 superfine (アマシャムファルマシア社)で精製した後、100℃・3 分処理し、米冷した。AB13700 Autosequencer シア社)で葡萄の名を発した。結果を図 16 に示す。SNP-C2 を除いては確常

産業上の利用可能性

人 58 例中においても SNP の発現が確認された。

配列番号:1、配列番号:15または配列番号:26で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を有するタンパク質は糖尿病等の診断マーカー等として有用であり、飲タンパク質を用いるスクリーニング法により得らてわる数タンパク質の活性を促進または阻害する化合物は、例えば、糖尿病、高脂血症などの疾病の予防・治療剤として使用することができる。

22

4

88

電子の徳田

- 1.配列番号:1で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその塩。
- 2. 配列番号:1で表わされるアミノ酸配列を含有する間求項1配敏のタンパク質
- 5 またはその塩。
- 3. 配列番号: 15または配列番号: 26で表わされるアミノ酸配列と同一もしく は実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその塩。
- 4.配列番号:15または配列番号:26で装わされるアミノ酸配列を含有する酚 求項3配載のタンパク質またはその塩。
- 10 5. 静水項1 記載のタンパク質の部分ペプチドまたはその塩。
- 1. 酵水項3 記載のタンパク質の部分ペプチドまたはその塩。
- 7. 請求項 1 記載のタンパク質または請求項 5 記載の部分ペプチドをコードするDNAを含有するDNA。
- 8. 臍水項3配轍のタンパク質または耐水項6配轍の部分ペプチドをコードするD
- 16 NAを含有するDNA.
- 9. 配列番号:2で表わされる塩基配列を有する簡求項7配載のDNA。
- 10. 配列番号:7で表わされる塩基配列を有する簡求項7配載のDNA。
- 11.配列番号:16または配列番号:27で表わされる塩基配列を有する耐水項8配載のDNA。
- 13. 群求項8記載のDNAを含有する組換えベクター。
- 14. 開水項12記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体。
- 15. 群求項13 記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体。
- 16. 耐水項14配載の形質転換体を培養し、耐水項1配載のタンパク質または耐25 水項5配載の部分ペプチドを生成、密積せしめ、これを採取することを特徴とする 耐水項1配載のタンパク質もしくは耐水項5配敏の部分ペプチドまたはその塩の
- 17. 請求項15記載の形質転換体を培養し、請求項3記載のタンパク質または請求項6記載の部分ペプチドを生成、若積せしめ、これを採取することを特徴とする

8

踏水項3 記載のタンパク質もしくは請水項6 記載の部分ペプチドまたはその塩の贈水項3 記載のタンパク質もしくは請水項6 記載の部分ペプチドまたはその塩の醤油井

- 18. 醋状項1 記載のタンパク質もしくは耐水項5 記載の部分ペプチドまたはその塩を含有してなる医薬。
- 5 19. 請求項3 記載のタンパク質もしくは請求項6 記載の部分ペプチドまたはその塩を含有してなる医薬。
- 20. 醋求項7記載のDNAを含有してなる医薬。
- 21. 酵水項8配載のDNAを含有してなる医薬。
- 22. 耐水項1または酵水項3 記載のタンパク質をコードするポリヌクレオチドを10 含有するポリヌクレオチドもしくは耐水項5または耐水項6 記載の部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドを含有するポリタクレオチドを含有することを特徴とする診断剤。
- 23. 請求項1記載のタンパク質もしくは請求項5記載の部分ペプチドまたはその塩に対する抗体。
- 15 24. 請求項3 記載のタンパク質もしくは請求項6 記載の部分ペプチドまたはその塩に対する抗体。
- 25. 請求項23または請求項24に破の抗体を含有することを特徴とする診断剤。26. 請求項1記載のタンパク質もしくは請求項5記載の部分ペプチドまたはその塩を用いることを特徴とする、請求項1記載のタンパク質もしくは請求項5記載の
 - 20 部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法。
- 27. 請求項3 記載のタンパク質もしくは請求項6記載の部分ペプチドまたはその塩を用いることを特徴とする、請求項3記載のタンパク質もしくは請求項6記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または阻害する化合物またはその塩のス
- 25 クリーニング方法。

28. 請求項7または請求項8記載のDNAのプロモーター下流にレポーター遺伝子を挿入したDNAを含有する組換えベクターで形質転換させた形質転換体を用いることを特徴とする、請求項1もしくは請求項3記載のタンパク質または請求項5もしくは請求項6記載の部分ペプチドの発現を促進または抑制する化合物また

WO 02/053738 PCT/JP01/11557

91

はその塩のスクリーニング方法。

- 29. 酵水項1配穀のタンパク質もしくは酵水項5配駄の部分ペプチドまたはその塩を含有してなる、酵水項1配敏のタンパク質もしくは酵水項5配軟の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または阻容する化合物またはその塩のスクリーニン
- 5 グ用キット。
- 30. 耐収項3配敏のタンパク質もしくは耐水項6配戦の部分ペプチドまたはその塩を含有してなる、耐水項3配敏のタンパク質もしくは耐水項6配敏の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または阻奪する化合物またはその塩のスクリーニング用キット。
- 10 31. 酵求項26 記載のスクリーニング方法または酵求項29 記載のスクリーニング用キットを用いて得られる、酵求項1 記載のタンパク質もしくは酵求項5 記載の部ペプチドまたはその塩の活性を促進する化合物またはその塩。
- 32. 酵水項27配載のスクリーニング方法または酵水項30配載のスクリーニング用キットを用いて得られる、酢水項3配載のタンパク質もしくは酵水項6配載の
- 16 部分ペプチドまたはその塩の活性を促進する化合物またはその塩。
- 33. 請求項26記載のスクリーニング方法または耐求項29配載のスクリーニング用キットを用いて得られる、請求項1配載のタンパク質もしくは請求項5配載の部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩。
- 34. 請求項27記載のスクリーニング方法または請求項30記載のスクリーニン
 - 20 グ用キットを用いて得られる、耐水項3配載のタンパク質もしくは耐水項6配轍の部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩。
- 35. 請求項26記載のスクリーニング方法または請求項29記載のスクリーニング用キットを用いて得られる請求項1記載のタンパク質もしくは請求項5記載の部外ペプチドまたはその塩の活性を促進する化合物またはその塩を含有してなる
- 25 医菜。
- 36. 請求項27記載のスクリーニング方法または請求項30記載のスクリーニング用キットを用いて得られる請求項3記載のタンパク質もしくは請求項6記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進する化合物またはその塩を含有してなる応数

92

37. 請求項26配載のスクリーニング方法または請求項29記載のスクリーニング用キットを用いて得られる請求項1記載のタンパク質もしくは請求項5記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩を含有してなる降率

- 5 38. 請求項27 記載のスクリーニング方法または請求項30 記載のスクリーニング用キットを用いて得られる請求項3記載のタンパク質もしくは請求項6 記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を国舎する化合物またはその塩を含有してなる
- 39. 糖尿病の予防・治療剤である糖水項18または静水項20配戦の医薬。
- 10 40、糖尿病の予防・治療剤である醇水項19または請求項21記載の医薬。
- 41. 糖尿病の予防・治療剤である醣水項35配載の医薬。
- 2. 糖尿病の予防・治療剤である請求項36記載の医薬。
- 43. 高脂血症の予防・治療剤である間求項37配敏の医薬。
- 44. 高脂血症の予防・治療剤である請求項38配載の医薬
- 15 45. 糖尿病・高脂血症の診断剤である間水項22または耐水項25記載の診断剤。46. 耐水項1もしくは耐水項3配載のタンパク質をコードするポリヌクレオチドを含有するポリメクレオチドまたは耐水項5もしくは耐水項6記載の部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドを含わするポリヌクレオチドを指いることを特徴とする糖尿病・高脂血症の診断方法。
- 20 47. 請求項23または請求項24記載の抗体を用いることを特徴とする糖尿病・ 高脂血症の診断方法。
- 48. 哺乳動物に対して、請求項31または請求項32記載の化合物またはその塩の有効量を投与することを特徴とする糖尿病の予防・治療方法。
- 49. 哺乳動物に対して、請求項33または請求項34記載の化合物またはその塩25の有効量を投与することを特徴とする高脂血症の予防・治療方法。
- 50.糖尿病の予防・治療剤を製造するための酵水項31または欝水項32記載の化合物またはその塩の使用。
- 51、高脂血症の予防・治療剤を製造するための酵水項33または酵水項34配敏の化合物またはその塩の使用。

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

52. 配列番号: 2、配列番号: 16または配列番号: 27で表される塩基配列を含有するDNAの一塩基多型(SNPs)体。

- 53. 配列番号:40、配列番号:42または配列番号:45の向れかで表される 塩基配列を含有する耐水項52配載の一塩基多型(SNPs)体。
- 5 54. 請求項52記載の一塩基多型 (SNPs) 体にコードされるアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその塩。
- 55、配列番号:41、配列番号:43または配列番号:46の何れかで装される7 \gtrsim /酸配列を含有する暗水項54配敏の9>パク質またはその塩。
- 56. 配列番号:51で表される塩基配列を含有するDNA。
- 10 57. 配列番号: 51で表される塩基配列を含有するDNAの一塩基多型 (SNP
- s)
- 58. 配列番号: 54、配列番号: 55または配列番号: 56の向れかで表される 塩基配列を含有する糖求項57配敏の一塩基多型 (SNPs) 体。
- 59. 酢水項52配轍の一塩基多型 (SNPs) 体を含有する組換えベクター。
- 16 60. 請求項56記載のDNAまたは請求項57記載の一塩基多型 (SNPs) 体を含有する組換えベクター。
- 61. 間求項59記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体。
- 62. 請求項60記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体。
- 63.請求項61記載の形質転換体を培養し、請求項54記載のタンパク質を生成、
- 20 若積せしめ、これを採取することを特徴とする請求項54記載のタンパク質またはその塩の製造法。
- 6 4. 請求項52記載の一塩基多型 (SNPs) 体を含有してなる医薬。
- 65. 請求項54記載のタンパク質またはその塩を含有してなる医薬。
- 66. 糖尿病または高脂血症の予防・治療剤である請求項64または請求項65配
- 25 戦の医薬。
- 67. 請求項52または請求項57記載の一塩基多型 (SNPs) 体を含有してなる診断剤。
- 68. さらに、配列番号:2、配列番号:16、配列番号:27または配列番号:
- 51で表される塩基配列を含有するDNAまたはその一部を含有する耐水項67

1/16

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

94

記載の診断剤。

69. 糖尿病または高脂血症の診断剤である請求項67記載の診断剤。

70. 醇水項52または鯖水項57配敏の一塩基多型 (SNPs) 体を解析するこ

とを特徴とする糖尿病または高脂血症の診断方法。

0. S-9°T-9°T 2.0 00T 009

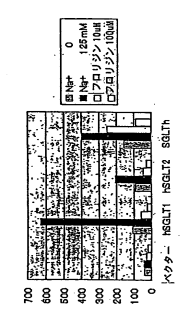
巻替え用紙 (規則26)

IM



3/16

WO 02/053738



(cpm/hour) 対示み公し成スーロハヤハモメーロ

PCT/JP01/11557

2/16

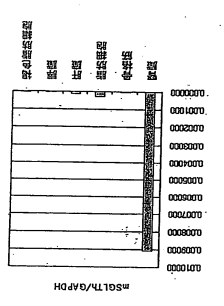
WO 02/053738

差替え用紙 (規則26)



WO 02/053738

5/16



00060000 -

0000 1000

巻替え用紙 (規則26)

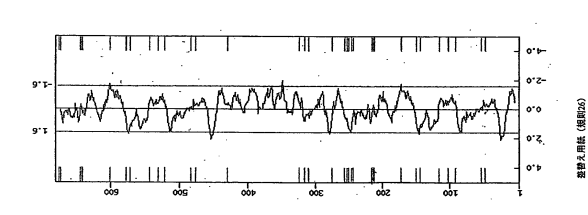
HQ9A6\AT162m

9 🖾

PCT/JP01/11557

4/16

WO 02/053738



Þ⊠

BEST AVAILABLE COPY



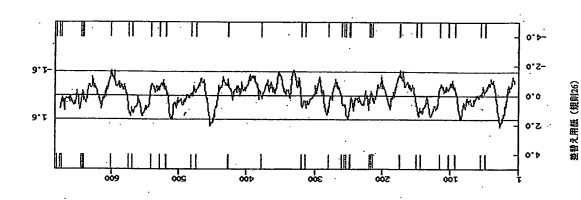
. 7/16

•

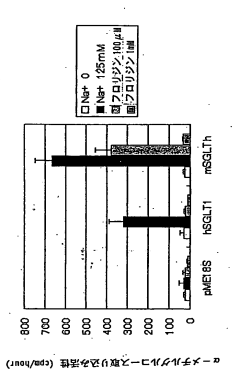
WO 02/053738

P01/11557

WO 02/053738



۷ 🛭



BEST AVAILABLE COPY

差替え用紙(規則26)

WO 02/053738

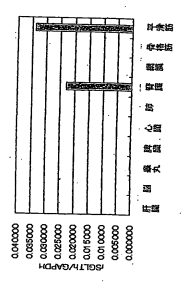
hSGLT1 SGLTh

pMEI 8S

PCT/JP01/11557

8/16

WO 02/053738



差替え用紙(規則26)

11/16

図11

PCT/JP01/11557

WO 02/053738

10/16

1756 2022 bp 11u(GAG) 67473/酸

差替え用紙 (規則26)

13/16

009 L-	_
AATO	
121	

PCT/JP01/11557

WO 02/053738

14/16

-500 -450 .1300

·2300 K1

Ŧ ¤ ¤ ¤

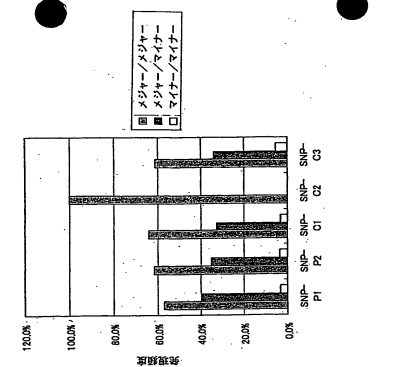
四日

Ä

PCT/JP01/11557

差替え用紙(規則26)

K1X1 K2X1 K3X1 K1X2 K2X2



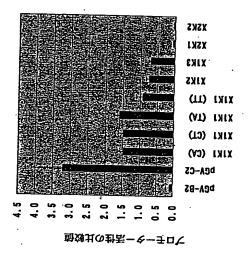
16/16 15/16 15/16

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

16/16

WO 02/053738



PCT/JP01/115\$7	
WO 02/053738	

2/60

WO 02/053738

Met Gly Pro Gly Ala Ser Gly Asp Gly Val Arg Thr Glu Thr Ala Pro His lie Ala Leu Asp Ser Arg Val Gly Leu His Ala Tyr Asp lle Ser Ser Ile Arg Ala Ser Arg Gly Thr Ile Gly Gly Tyr Phe Leu Ala Gly Val Gly Ser Gly Leu Phe Ile Gly Leu Ala Gly Thr Gly Ala Ala Gly Val Val Val Ile Tyr Phe Val Phe Val Ile Ala Val Gly 11e Trp Ser Arg Ser Met Ser Trp Trp Pro Ile Gly Ala Ser Leu Wet Ser Ser Asn Gly Leu Ala Val Gly Gly Phe Glu Trp Asn Ala Thr Trp Leu Leu Leu Ala Leu Gly Trp Val Phe Val Pro Val Tyr lle Ala Ala Gly Val Val 92 45 SEQUENCE LISTING 1/50 (110) Takeda Chemical Industries, Ltd. <120> Novel Protein and Its DNA (150) JP 2000-403078 (150) JP 2001-195467 <151> 2000-12-28 (151) 2001-06-27 <130> 2847W00P (213) Human (211) 674 (212) PRT (160) 71 (210) 1 ⟨400⟩ 1 ю 2 12 25 8

160 Thr Met Pro Gln Tyr Leu Lys Lys Arg Phe Gly Gly Gln Arg 11e Gln Val Tyr Met Ser Val Leu Ser Leu Ile Leu Tyr Ile Phe Thr Lys Ile Tyr Thr Ile Ala Gly Gly Leu Met Ala Val Ile Tyr Thr Asp Ala Leu Trp Pro Gly Lew 11e Phe Gly Lew Thr Val Lew Ala Thr Trp Cys Trp Ser His Ala Lys Gly Gly Ser Val Leu Gly Gly Tyr Leu Lys Ile Leu Ser Thr Asp Ile Phe Ser Gly Ala Leu Phe Ile Gln Met Ala Leu Gly Irp Asn Leu Tyr Leu Ser Thr Gly Ile Leu Leu Val Val Thr Ala Val Gin Thr Val lie Met Val Gly Gly Ala Leu Val Leu Met Phe Leu Gly Phe Gin Asp Val Gly Trp Tyr Pro Gly Leu Glu Gin Arg Tyr Arg Gin Ala lle Pro Asn Val Thr Val Pro Asn Thr Thr Cys His Leu Pro Arg Pro Asp Ala Phe His Met Leu Arg Asp Pro Val Ser Gly Asp Ile Pro Cys Thr Asp Gln Val Ile Val Gln Arg Ser Leu Ser Ala Lys Ser Leu Pro Met Phe Phe 11e Val Met Pro Gly Met 11e Ser Arg Ala Leu Phe Pro Asp Glu Val Gly Cys Val Asp Pro Asp Val Cys Gln Arg 11e Cys 270 250 330 265 120 215 135 295 150 260 180 115 145 225 305 유 15 8 55

PCT/JP01/11557	
33738	
WO 02/05373	

WO 02/053738 PCT/JP01/11557 4/50	580 590 Ala Ala Glu Asn Ser Ser Leu Gly Gln Glu Gln Pro Glu Ala Pro Ser 595 600 605 Arg Ser Trp Gly Lys Leu Leu Trp Ser Trp Phe Cys Gly Leu Ser Gly 6 610 615 620	Thr Pro Glu Gln Ala Leu Ser Pro Ala Glu Lys Ala Ala Leu Glu Gln 625 640 Lys Leu Thr Ser lie Glu Glu Glu Pro Leu Trp Arg His Val Cys Asn 645 650 650 656 666 666 666	itcagg ggacggggtc aggactgaga cagctcca leigca cgcctacgac atcagcgtgg iggicate gaicig gtcgtccate cgigcaagic gagggace	
WO 02/053738 PCT/JP01/11557 3/50	Gly Ala Arg Val Gly Cys Ser Asn lle Ala Tyr Pro Lys Leu Val Met 355 360 365 Ala Leu Met Pro Val Gly Leu Arg Gly Leu Met lle Ala Val lle Met 370 375 380 5 Ala Ala Leu Met Ser Ser Leu Thr Ser lle Phe Asn Ser Ser Thr	385 390 395 400 Leu Phe Thr lie Asp Val Trp Gin Arg Phe Arg Arg Lys Ser Thr Glu 405 410 415 Glu Glu Leu Mei Val Val Gly Arg Val Phe Val Val Phe Leu Val Val 10 420 425 430 The Ser Ite Leu Trp lie Pro lie Ite Glm Ser Ser Asm Ser Gly Glm	Fro 11e Glu Pro 480 Leu Arg 495 Val Asp Ala 11e	Gly Leu Thr Ala lie Val lie Val lie Val Ser Leu Cys 535 540 lie Pro Glu Glu Leu Thr Arg Leu Thr Trp Trp Thr 550 Pro Leu Ser Glu Leu Glu Lys Glu Ala His Glu Ser Thr 565 Ser Glu Arg Pro Ala Gly Glu Cys Pro Ala Gly Gly Gly

Second control and automate contained beneated 720 4400 3 4600	720 780 840 900	WO 02/053738	PCT/JP01/11557
Considering settletage registering leaceager (agangeige glateagers 700 7	720 780 840 900	3/9	20
Considerite algresseg coccasion decision (eccasage capteint)	780 840 900	(400) 3	
Caralgerite gascussage alterings cascinging ingegree altering 900 Call	840 900 960		23
Consignition canagement accordance (2012) 200	096	⟨210⟩ 4	
Consignite Estituing camagonage (conjugice gangelect) Ship	096	<211> 20	
Cardination			
		<213> Artificial Sequence	
SECRETARIE 1300 1000 4 4000 4 4000 4 4000 4 4		(220)	
Contract Eggstegett Calgagetta clearcion Calgagetta Calgaget		<223> Primer	
Signification Significity Stratectic		<400> 4	
Signification Statement	1260	aggicigigg aatcacgcaa	20
Segucitic seguence Concentration Seguence Consequence Seguence Consequence Consequence		<210> 5 .	
SEGUCIACION CALON CALON		<211> 24 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
STATE STAT	_	<212> DNA	
		<213> Artificial Sequence	
	1560	-	
Strangcrici glacaacic catccigag gaacagcica cacgcicaca aggagcacac ggagalatc 1740 182aaltcal gggaactiga galggaccac ggagalatcc 1740 182aaltcal gggaccigag gaggccaca gaagcacac ggagalatcc 1740 180		<223> Primer	
cggaactgcc ccclotdiga gelggagaag gaggccacc gaggaattc gagccacc gaggalatc 1740 (210) 6 gagaggccag ccggagagtg ccclgcagga gglggaactc gagccigga crggatct gagccigga crggaact gacciggac crggaactc gagccagcag agaagctgc ctggaacag tgctctgga gcagccccg agccagcag agaagctgc gctagaacag tgctcagaag ggagccactc gggagacat caatgctgc gragaacag tctgaacag caatgctgc gctagaacag tctgcaacat caatgctgc gragaacag tctgcaacat caatgctgc gctagaacag tctgcaacat caatgctgc gctagaacag tctgaacaa gcattigagga ggagccactc tggagacatg tctgcaacat caatgctgc gctagtttg cg 202 212> DNA 2115 23 222 222 222 222 2115 23 222 222 222 2115 23 222 222 222 2115 23 222 222 222 2115 23 222 222 222 2115 23 222 222 222 2115 23 222 222 222 2125 23 222 222 222 2125 23 222 222 222 2125 23 222 222 222 222 222 222 222 222 222 222 222 222 222 222 <td></td> <td><400> 5</td> <td></td>		<400> 5	
gagaggcag cogggagg coggagagg cogggaag tgctciggag ctgtictgt 1800 20 (211) 29 gggctclctg gaacaccgga gcaggcccl gagccagcag agaaggctgc gctagaacag (gctagaacag gaaggctgc gctagaacag (gctagaacag gaaggctgc) 1920 (211) 29 aggctclctg gaacaccgga gcaggcact (ggaacat gaaggctgc gctagaacag (gctagaacag gcagacat ctgcagaacat ctgcagaacat ctgcagaacat ctgcagaacat ctgcagaacat ctgcagaacat ctgcagaacat ctgcagaacat ctcctagg ggctattitg cg 2022 (212) DNA <210> 3 (211) 23 ctattigctgg ccatcaacat ctccagaat agaccacat caagaggcacat caacat c			24
caggsagcagc clgaagccc aagcaggccc taggsaaagt tgctclggag ctggltctgt 1860 20 (211) 29 gggctclctg gaacaccgga gcaggccgc gctagaacg tcgcagcag agaagctgc gctagaacag 1920 (212) DNA aagctgacaa gcattgagga ggagccact tggagacal tcigcaacat caatgcigtc 1980 (213) Artificial Sequence ctittgctgg ccatcaacat ctcctcigg ggctattitg cg 2022 (210) 3 (220) (211) 23 (400) 6 (212) DNA tctactagti cacgcaaaat agccccaga (213) Artificial Sequence 2022 (213) Artificial Sequence (200) 6		⟨210⟩ 6	
gggctclctg gaacacgga gcaggcgcctg agccagcg gcagacal caalgcigc griagaacal caalgcigc griagaacal caalgcigc griagaacal caalgcigc calcaacal caalgcigc catcaacal clccicigg ggclatifig cg 2022 \$213> Artificial Sequence \$210> 3 \$220> <	1860		
aagctgacaa gcattgagga ggacactc tiggagacatg tctgcaacat caatgctgtc 1980 <213> Artificial Sequence ctittgctgg ccatcaacat ctcctctgg ggctattitg cg 2022 <220> <210> 3 <212> Primer <211> 23 <2400> 6 <212> DNA tctactagtt cacgcaaaat agccccaga <213> Artificial Sequence <210> 7		<212> DNA	
cilitgcigg ccatcaacat citccicigg ggclatitig cg 2022 <220> <210> 3 <215 < 400 > 6 <211> 23 tctactagit cacgcaaaat agccccaga <212> DNA tctactagit cacgcaaaat agccccaga <213> Arifficial Sequence <210> 7		<213> Artificial Sequence	-
<210> 3 \$ (223) Primer <211> 23 \$ (400) 6 <212> DNA tctactagit cacgcaaaat agccccaga <213> Artificial Sequence <210> 7	80	<220>	
· 25 <400> 6 telaclagii caegeaaal agececaga lificial Sequence <210> 7	⟨210⟩ 3	<223> Primer	
tctactagit cacgcaaaat agcccaga (210) 7			
	<212> DNA	tctactagit cacgcaaaat agccccaga	29
	<213> Artificial Sequence	⟨210⟩ 7	
<220>	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	<211> 3140 ,	
<223> Primer	<223> Primer	<212> DNA	

PCT/1P01/11557	
53738	
WO 02/05373	

7/60

				•			
	<213> Human	=					
	(400> 7						
	atggggcctg	gagetteagg	ggacggggtc	aggactgaga	cagctccaca	catagcactg	90
	gactecagag	ttggtctgca	cgcctacgac	atcagcgtgg	iggicateta	ctttglette	120
9	gteatigeig	tggggatetg	gtegtecate	cgigcaagtc	gagggaccat	tggcggctat	180
	ttectggeeg	ttectggeeg ggaggteeat	gagctggtgg	ccaattggag	catctctgat	gtccagcaat	240
	giggcagig	gettgtteat	cggcctggct	gggacagggg	ctgccggagg	ccttgccgta	300
	ggiggeiieg	agtggaacgc	aacctggctg	ctcctggccc	ttggctgggt	cttcgtcct	360
	gigiacaicg	cagcaggtgt	ggicacastg cegcagiate	ccgcagtatc	tgaagaagcg	attigggggc	420
0	cagaggatcc	aggigiacai	gicigicaig	teteteatee	tctacatett	caccaagatc	480
	tegacigaca	tettetetgg	agecetette	atccagatgg	cattgggctg	gaaccigtac	540
	ctetecacag	ggateetget	ggtggtgact	gccgtctaca	ccattgcagg	tggcctcatg	900
	gccgtgatct	acacagatgo	tetgeagaeg	gigatcatgg	tagggggagc	cctggtcctc	999
	atgiticigg	gctttcagga	cgtgggctgg	tacccaggcc	tggagcagcg	gtacaggcag	720
20	gccatcccta	atgtcacagt,	atgtcacagt, ccccaacacc	acctgtcacc	teccaeggee	cgatgettte	780
	cacatgette	gggaccetgt	gagcggggac	atocotiggo	caggicteat	tttegggete	840
	acagigcigg	ccacciggig	tiggigeaca gaccaggica	gaccaggtca	tigigcagcg	gteteteteg	900
	gccaagagtc	tgtctcatgc	caagggaggc	teegtgetgg	ggggctacct	gaagateete	960
	cccatgitci	tcatcgtcat	gcctggcatg	atcagccggg	ccctgttccc	agacgaggtg	1020
0	ggcigcgigg	accetgatgt	ctgccaaaga	aictgtgggg	cccgagtggg	atgitccaac	1080
	attgectace	ctaagttggt	catggccctc	atgeetgttg	gtctgcgggg	gctgatgatt	1140
	gecgigatea	tggccgctct	catgagetea	ctcacctcca	tetteaacag	cagcagcacc	1200
	ctgitcacca	ttgatgtgtg	gcagcgcitc egcaggaagt		caacagagca	ggagcigatg	1260
	gtggtgggca	gagigitigt	ggigiteeig	gtigicatea	gcatectetg	gateceeate	1320
9	atccaaagct	ccaacagtgg	gcagetette	gactacatcc	aggetgteae	cagitaccig	1380
	gccccaccca	teacegetet	ctteetgetg geeatettet		gcaagagggt	cacagageee	1440
	ggagetttet	gggcctcgt	gtttggcctg	ggagiggggc	ttetgegtat	gatectggag	1500
	tteteatace	cagegeeage	ctgtggggag	gtggaccgga	ggccagcagt	gctgaaggac	1560
	ticcactacc	tgtactitge	astectecte tgegggetes		etgecategt	cattgicatt	1620

PCT/JP01/11557 WO 02/053738

				8/20			
	gtcagcctct	gtacaactcc	gicageciet giacaaciec caieceigag gaacageica caegecicae aiggiggaei	gaacagcica	cacgeeteae	atggtggact	1680
	cggaacigcc	cctctctga	cggaacigee ecciciciga geiggagaag gaggeecaeg agageacace ggagatatee	gaggeceaeg	agagcacacc	ggagatatec	1740
	gagaggccag	ccggggagtg	gagaggeeag ceggggagig eccigeagga ggiggagegg cagagaaeic gageeiggge	ggtggagcgg	cagagaactc	gageciggge	1800
	caggagcagc	ctgaageeee	caggagcage elgaagcece aagcaggice iggggaaagi igeteiggag elggiietgi	tggggaaagt	tgctctggag	ctggttctgt	1860
ĸ	gggctctctg	gaacaccgga	gggcicicig gaacacegga gcaggcecig agcceagcag agaaggeige gciagaacag	ageceageag	agaaggetge	gctagaacag	1920
	aagctgacaa	gcattgagga	aagcigacaa gcatigagga ggagccacte iggagacaig teigcaacai caaigeigte	tggagacatg	tetgcaacat	caatgetgte	1980
	cttttgctgg	ccatcaacat	ciliigcigg ccatcaacai citccicigg ggciaifiig cgigaiicca cagacciggc	ggctattttg	cgtgattcca	cagacciggc	2040
	ttcagtgtag	acagattaaa	tteagigiag acagaitasa caaageecaa geeigicage cacagaaaca ggeiciecte	gcctgtcagc	cacagaaaca	ggetetecte	2100
	ttactttgct	gictaaacig	ttacttigct gictaaacig gagaicacag aagicaagac igcaagcicc ccigaagaga	aagtcaagac	tgcaagctcc	ccigaagaga	2160
2	atccaactca	acctgcacac	aiccaacica accigcacac iigacaagig gagaaacaga agcicagaga gagcaciggg	gagaaacaga	agctcagaga	gagcactggg	2220
-	titgitcagg	accacccaga	titgitcagg accaeccaga aggigicaca eggggittee ecaetetite igatalatig	cggggtttcc	ccactettte	tgatatattg	2280
	cettacagac	ctacctcaaa	cettacagae ciaccicaaa cacacigiti ceacceicti citgaatgia itcagiagec	ccaccetett	citgaatgta	ttcagtagcc	2340
	tttacigaat	gtgtgtcttg	titacigaat gigigiciig agagiagaaa aaiggaggai acaagaaaag gagcaggaag	aatggaggat	acaagaaaag	gagcaggaag	2400
	aaattigcaa	aaatccaaga	anatitgean anateenaga geneettige teeceettat cejectieet etteecetti	tececettat	ceteetteet	cttccccttt	2460
91	ctagiteeee	tacctctcta	ciagitecee taceteteta tettietati eteaceaata atetetiigi igeatgaati	ctcaccaata	atetettigt	tgcatgaatt	2520
	tacccaggag	agicciatat	tacccaggag agicciatai ilccaitggi ggciccacag iggiggcigi cagacccgaa	ggetecacag	tggtggctgt	cagacccgaa	2580
	ggggtggga	gccaagggtg	ggggigggga gccaagggig gaciilaagc aiggigacag aiggiaitii gggcagaaag	atggtgacag	atggtattt	gggcagaaag	2640
	ctcttagaca	atggactatc	cicitagaca aiggaciaic caaageacia tilaaaiici geciciieet aciciclaae	tttaaattct	geetetteet	actetetaae	2700

3060

ccanatatge acaaactete tatggeettg agaageagit ggagagacat gaettgttaa 2760 accicaagg aatcaagaca igitacicig taittaaggg taagcccac agcgggcagc 2820 acaaacagee igggageeae igtgeeigtg effeteigte effeteetti igetigeeat 2880 gaateegeat accitggaat acactgtgae eccagitaag igieceiteg ceaggaaget 2940 geogeaacgt ceagacetgg gicaagtice cacteetget eccatageet tgacetgett 3000

8

3140

ateceaagig actitigiace cagaaaataa cagetigitea ataaaigigt atigagitaa 3120

ลลลลลลลล ลลลลลลลลล

22

<212> DNA <211> 22 <210> 8

cigicacage acigaicaca cigagaigga agaciccagg gggcaaggae caagggccai

04/0		
000		10/60
(213) Artificial Sequence	⟨210⟩ 12	
	⟨211⟩ 28	
(223) Primer	. <212> DNA	
	<213> Artificial Sequence	
egicigeegg egcigalgal ig. 22	6 <220>	
	<223> Primer	
	21 <00>>	
	acatecettg gecaggiete attitegg	. 28
<213> Artificial Sequence	(210) 13	
	. 10 <211> 23	
(223) Primer	<212> DNA	
	(213) Artificial Sequence	
aggciggege igggtaigag aac 23	⟨220⟩	
	<223> Primer	
	15 <400> 13	
	sgsggccaga ggaiccaggi gia	23
<pre><213> Artificial Sequence</pre>	〈210〉14	
	〈211〉22	
(223) Primer	<212> DNA	
	20 <213> Artificial Sequence	
ccegatgeit tecacattet te 22	<220⟩	-
-	<223> Primer	
	<400> 14	
<pre><212> DNA</pre>	geaateatea geceegeag ac	22
<213> Artificial Sequence	25 <210> 15	
	⟨211⟩ 678	
(223) Primer	<212> PRT	
	₹213> Mouse	
ggtetgtgea cc 22	〈400〉1 5	
gtetgtgea ec		

	·
PCT/JP01/11557	
WO 02/053738	

	WO 02/053738	PCT/JP01/11557	WO 02/053738 PCT/JP01/115
	11/50		12/50
	Met Glu Pro Gly Val Ser Arg Asn Gly Val Arg Thr Glu	The Glu The The The	225 230 235 240
	5 10		Thr Thr Val Pro Asn Thr Thr Cys His Leu Pro Arg Pro Asp Ala Phe
	Asn Pro Ser Leu Gly Leu His Thr Tyr.Asp lle Val Val	Val Val Val Ile	245 250 255
	20 25	30	His Met Leu Arg Asp Pro Val Asn Gly Asp lie Pro Trp Pro Gly Leu
ю	Tyr Phe Val Phe Val Leu Ala Val Gly Ile Trp Ser Ser	The Arg Ala	5 250 265 270
	35 40	45	lle Phe Gly Leu Thr Val Leu Ala Thr Trp Cys Trp Cys Thr Asp Gln
	Ser Arg Gly Thr Val Gly Gly Tyr Phe Leu Ala Gly Arg	Gly Arg Ser Met Thr	275 280 285
	. 29 29	09	Val Ile Val Gin Arg Ser Leu Ala Ala Lys Asn Leu Ser His Ala Lys
	Trp Trp Pro Ile Gly Ala Ser Leu Met Ser Ser Asn Va	Asn Val Gly Ser Gly (290 295 300
10	65 70 75	08 .	10 Gly Gly Ser Val Leu Gly Gly Tyr Leu Lys lle Leu Pro Met Phe Phe
	Leu Phe 11e Gly Leu Ala Gly Thr Gly Ala Ala Gly Gly	Gly Gly Leu Ala Val	305 310 315 320
	. \$8	96	lle Val Met Pro Gly Met Ile Ser Arg Ala Leu Tyr Pro Asp Glu Val
	Gly Gly Phe Glu Trp Asn Ala Thr Phe Leu Leu Leu Ala	Leu Aia Leu Gly Irp	325 330 335
	100 105	. 110	Ala Cys Val Asp Pro Asp Ile Cys Gln Arg Val Cys Gly Ala Arg Val
15	lle Phe Val Pro Val Tyr ile Ala Ala Gly Val Val Thr	Val Thr Met Pro Gin 15	5 340 345 350
	115 120	125	Gly Cys Ser Asn Ile Ala Tyr Pro Lys Leu Val Met Ala Leu Met Pro
	Tyr Leu Lys Lys Arg Phe Gly Gly Gln Arg Ile Gln Va	Gin Val Tyr Met Ser	355 360 365
	130 136	140	Val Gly Leu Arg Gly Leu Met Ile Ala Val 11e Met Ala Ala Leu Met
	Val Leu Ser Leu lle Leu Tyr lle Phe Thr Lys lle Ser	lle Ser Thr Asp 11e	370 375 380
20	146 150 155	160	20 Ser Ser Leu Thr Ser 11e Phe Asn Ser Ser Ser Thr Leu Phe Ala 11e
	Phe Ser Gly Ala Leu Phe Ile Gln Met Ala Leu Gly Trp	Gly Trp Asn Leu Tyr .	385 390 395 400
	165 170	175	Asp Val Trp Gln Arg Phe Arg Arg Gln Ala Ser Glu Gln Glu Leu Met
	Leu Ser Thr Val Ile Leu Leu Val Val Thr Ala Val Ty	Val Tyr Thr Ile Ala	. 405 410 415
	180 186	190	Val Val Gly Arg Leu Phe Val Val Phe Leu Val Val Ile Ser 11e Leu
25	Gly Gly Leu Thr Ala Val Ile Tyr Thr Asp Ala Leu Gln	Leu Gin Thr Val lie 25	5 420 425 430
	195 200	205	Trp lle Pro lle Ile Gln Ser Ser Asn Ser Gly Gln Leu Phe Asp Tyr
	Met Val Gly Gly Ala Leu Val Leu Met Phe Leu Gly Phe	Gly Phe Gin Glu Val	435 440 445
	210 216	220	lle Gln Ser lle Thr Ser Tyr Leu Ala Pro Pro lle Thr Ala Leu Phe
	Gly Trp Tyr Pro Gly Leu Gln Gln Leu Tyr Arg Gln Al	Gin Ala Ile Pro Asn	. 450 465 460

12 ខ្ព ន្ត 22 640 Ala Gly Asp Glu Glu Glu Ala Asn Thr Thr Gln Gly Pro Glu Gln Pro Gly Ala Leu His Arg Ser Trp Gly Lys Trp Leu Trp Asn Trp Phe Cys Gly Leu Ser Gly Ala Pro Gln Gln Ala Leu Ser Pro Ala Glu Lys Ala Val Leu Glu Gln Lys Leu Thr Ser Ile Glu Glu Glu Bro Leu Trp Arg Leu Leu Ala Ile Phe Cys Lys Arg Val Asn Glu Pro Gly Ala Phe Trp Val Ser Asp Leu Gln Lys Lys Thr Ser Val Ser Val Asn Asn Thr Glu Asp Asp Asn Ser Pro Gly Leu Ala Gly Arg Pro Val Val Glu Gly Pro Arg Val Cys Asn Ile Asn Ala Ile Ile Leu Leu Ala Ile Asn Ile Phe Gly Leu Met Phe Gly Leu Val Val Gly lle Leu Arg Met Ile Leu Glu Phe Ser Tyr Ser Ala Pro Ala Cys Gly Glu Met Asp Arg Arg Pro Ala Leu Thr Ala lie lie lie Val Val lie Ser Phe Phe Thr Glu Pro lie Pro Asp Asp Lys Leu Ala Arg Leu Thr Trp Trp Thr Arg Asn Cys Ala Val Leu Lys Asp Phe His Tyr Leu Tyr Phe Ala Leu Leu Leu Cys Gly 576 570 13/50 490 505 665 630 Leu Trp Gly Tyr Phe Ala 678 900 <210> 16 625 545 ю 16 2 ಬ 52

PCT/JP01/11557

14/50

(211) 2034

<212> DNA

(213) Mouse

(400) 16

atggaaccag gagigicaag gaaiggagic agaacigaga caacaacgaa cccaagccig

segotacata cotatgacat ogiggiggig gleatetait itgiciiigi teitgeigig

88 sgaattiggt catecateeg tgeaagtega gggaeegitg giggetatit eetggetggg

240 sgatecatga cetggiggee aatiggagea tetetaatgi ceageaatgi gggeagigge

300

itaitiaicg geciggeigg aacaggggei geiggaggae iigeigligg iggeitigag

360 iggaacgcaa cetteetget tetagecetg ggetggatet tigteeetgt glacatagea

420 480 setggigigg teaceaigee acagiaceig aagaaacgai tigggggaca gaggaiceag stgiacaigi cagitettie teteatecie tacatettea ceaagatate gaetgatate

540

itetetggag eceteticai ceagaiggee itgggeigga atetetatet etecacagie

stellgeigg iggigacage igictacace aligeagggg geoleacage igigatelae

909

99 720 acagatgete tacagacigi gateaiggil gggggagete iggiceteai gilleiggge iticaggagg tiggciggia cccaggceig cagcageici aiagacagge caiceceaai accacagite ceastaceae etgicacete ceaeggeetg atgeeticea catgetiega

840 8 gatecigiga aiggagaeat eccelggeea ggteteattt tiggeeteae agtetiggee acciggigit ggigcacaga ccaggigati gigcagaggi cicicgcage caagaateit

960 cacaigeca agggaggete egigetaggg ggetacetaa agaicetece aaigitette

1020 080 itigicatge etggeatgat eageaggee etgtacecag atgaagitge etgigiggae cotgacatet gicaaagagi gigiggggec agagiiggat geiceaatat igectaeeee 1140 1200 nagciggita tggcicicat gccigigggg cigcgaggcc igaigaitgc igigaicaig goigeceica igageicaci caccictate iteaacagea giageaceet giiigecata 1260 gaigigge agegeileeg caggeaggea teggageaag ageigaiggt ggiaggeagg

1380 1320 natagiggs ageteitiga etacatecaa tetateacea getaettage eccaeceate igitegiag iciteciggi agicaleage atecteigga tecesateat ceagageice

neageceiet teetgetgge tatettetge aagagggiea acgageetgg tgeettetgg 1440

1500 geoteatgt itggeetggt egteggaata etgegtatga tietggagtt eteatacteg

	WO 02/053738 PCT/JP01/11557	WO 02/053738	PCT/JP01/11557
	15/50	16/50	
	geoccageet giggggagat ggacaggegg ceageigite igaaggacit ceactaceig 1560	<220>	
	tactlignee tieteeleig iggaelgaee gegateatea tigiegiaat eagetiette 1620	<223≯ Primer	
	acggageeca teceegatga caagetiget egeetgaeet ggiggacaag gaaetgigee 1680	<400≯ 19	
	giaicigace igeagaagaa aaceietgig agigigaaca acaeagagga igaeaaciet 1740	cggaaticat ggaaccagga gigicaag	
3	ccaggacigg cagggaggcc agiggiagag ggcccigcag gagaigagga agaagcaaac 1800	6 <210> 20	
	accacicagg ggcctgaaca accaggagcc ctacacaggt cciggggaaa atggctgtgg 1860	⟨211⟩ 29	
	aaciggiici geggacicic aggageeeca cageaageee igageeeage igagaaggei 1920	<212> DNA	
	gigilggage agaageigae cagealegag gaggageege iciggagaeg igleigeaae 1980	<213> Artificial Sequence	
	atcaacgeca teateetget agecateaac atetitetet ggggetaitt tgeg 2034	(220)	
10	<210> 17	10 <223> Primer	
	(211) 23	<400⟩ 20	
	<212> DNA	tctactagit cacgcaaaat agccccaga	
	<213> Artificial Sequence	<210> 21	
	⟨220⟩	⟨211⟩ 21	
15	<223> Primer	16 <212> DNA	
	<400> 17	⟨213⟩ Artificial Sequence	
•	atggaaccag gagigicaag gaa	⟨220⟩	
	⟨210⟩ 18	<223> Primer	
	<2115 23	⟨400⟩ 21	
20	<212> DNA	20 tgcacagacc aggigatigt g	
	<213> Arilficial Sequence	⟨210⟩ 22	
	<220>	4211> 17	
	<22.3> Primer	<212> DNA	
	(400) 18	<213> Artificial Sequence	
22	sgagicgeaa aatageecea gag	26 <220>	
	<210> 19	<223> Primer	
	(211) 28	<400⟩ 22	
	<212> DNA	gracggagec tecettg	

WO 02/053738	1557	WO 02/053738 CT/JP01/11557
17/60		18/60
(211) 25		5 10 15
<212> DNA		Gin Ala Leu Giy Ser Giy Val Ser Leu His Thr Tyr Asp ile Val Val
<pre><213> Artificial Sequence</pre>		20 25 30
<220\$		Val Val lie Tyr Phe Val Phe Val Leu Ala Val Gly lie Trp Ser Ser
6 <223> Primer ·		5 35 40 45
(400) 23		lle Arg Ala Ser Arg Gly Thr Ile Gly Gly Tyr Phe Leu Ala Gly Arg
cicgcagcca acaaictiic acaig	25	09 99 09
(210) 24		Ser Met Thr Trp Trp Pro Ile Gly Ala Ser Leu Met Ser Ser Asn Val
⟨211⟩ 22	_	65 70 75 80
10 <212> DNA		10 Gly Ser Gly Leu Phe Ile Gly Leu Ala Gly Thr Gly Ala Ala Gly Gly
<213> Arilficial Sequence		96 06 98
(220)		Leu Ala Val Gly Gly Phe Glu Trp Asn Ala Thr Phe Leu Leu Leu Ala
<223> Primer		100 106 110
<400> 24		Leu Gly Trp lle Phe Val Pro Val Tyr lle Ala Ala Gly Val Val Thr
16 atcictaatg iccagcaatg ig		15 115 120 125
⟨210⟩ 25		Met Pro Gin Tyr Leu Lys Lys Arg Phe Gly Giy Gin Arg Ile Gin Val
⟨211⟩ 20		130 135 . 140
<212> DNA		Tyr Met Ser Val Leu Ser Leu Ile Leu Tyr Ile Phe Thr Lys Ile Ser
<213> Artificial Sequence	,-	145 150 155 160
20 <220>		20 Thr Asp ile Phe Ser Gly Ala Leu Phe lie Gin Met Ala Leu Gly Trp
(223) Primer		165 170 175
<400> 25		Asn Leu Tyr Leu Ser Thr Val 11e Leu Leu Val Val Thr Ala Val Tyr
accagcitgg ggiaggcaat	20	180 185 190
⟨210⟩ 26		Thr lie Ala Gly Gly Leu Thr Ala Val lie Tyr Thr Asp Ala Leu Gln
25 <211> 681		25 195 200 205
<212> PRT		Thr Val 11e Met Val Gly Gly Ala Leu Val Leu Met Phe Leu Gly Phe
(213) Rat		210 215 220
<400> 26		Arg Glu Val Gly Trp Tyr Pro Gly Leu Gln Gln Leu Tyr Arg Gln Ser
Met Glu Pro Gly Ala Ser Arg Aso Gly Leu Arg Ala Glu Thr Thr His		076 366 066 366

	WO 02/053738	PCT/JP01/11557
19/60		20/50
lle Pro Asn Val Thr Val Pro Asn Thr Thr Cys His Leu Pro Arg Ser	466	470 475 480
245 250 255	Ala Phe Trp Gly L	Ala Phe Trp Gly Leu Met Phe Gly Leu Val Val Gly Ile Leu Arg Met
Asp Ala Phe His Met Leu Arg Asp Pro Val Asn Gly Asp lle Pro Trp	4	485 490 495
260 265 270	. Ile Leu Glu Phe S	lie Leu Glu Phe Ser Tyr Ser Ala Pro Ala Cys Gly Glu Lys Asp Arg
Pro Gly Leu 11e Phe Gly Leu Thr Val Leu Ala Thr Trp Cys Trp Cys	5 500	505 510
275 280 285	Arg Pro Ala Val L	Arg Pro Ala Val Leu Lys Asp Phe His Tyr Leu Tyr Phe Ala Leu Leu
Thr Asp Gin Val lie Val Gin Arg Ser Leu Ser Ala Lys Ser Leu Ser	516	520 . 525
290 295 300	Leu Cys Gly Leu T	Leu Cys Gly Leu Thr Ala lle 11e 11e Val 11e 11e Ser Phe Phe Thr
His Ala Lys Gly Gly Ser Val Leu Gly Gly Tyr Leu Lys 11e Leu Pro) 630	535 540
305 310 315 320 '	10 Glu Pro Ile Pro A	Giu Pro lle Pro Asp Giu Lys Leu Ala Arg Leu Thr Trp Trp Thr Arg
Met Phe Phe lie Vai Met Pro Gly Met lie Ser Arg Ala Leu Tyr Pro	545	099 929 929
325 330 335	Ser Cys Pro Ile S	Ser Cys Pro 11e Ser Glu Leu Gln Lys Lys Val Ser Val Ser Val Asn
Asp Glu Val Aia Cys Val Asp Pro Asp 11e Cys Gln Arg Val Cys Gly	2	565 570 575
340 345 350	Asn Thr Glu Ser A	Asn Thr Glu Ser Asp Asn Ser Pro Ala Leu Ala Gly Arg Pro Val Met
Ala Arg Val Gly Cys Ser Asn lle Ala Tyr Pro Lys Leu Val Met Ala	15 580	685 590
355. 360 365	Glu Gly Thr Ala G	Glu Gly Thr Ala Gly Asp Glu Glu Glu Ala Asn Thr Thr Ser Glu Pro
Leu Mei Pro Val Gly Leu Arg Gly Leu Met Ile Ala Val 11e Met Ala	969	909 009
370 375 380	Glu Gln Pro Glu V	Glu Gln Pro Glu Val Leu His Arg Ser Trp Gly Lys Trp Leu Trp Asn
Ala Leu Met Ser Ser Leu Thr Ser 11e Phe Asn Sèr Ser Ser Thr Leu	610	615 620
385 390 395 400	20 Trp Phe Cys Gly L	Trp Phe Cys Gly Leu Ser Gly Thr Pro Gln Gln Ala Leu Ser Pro Ala
Phe Ala ile Asp Vai Trp Gin Arg Vai Arg Arg Gin Ala Ser Giu Gin	625	630 635 640
405 410 . 415	Glu Lys Ala Glu L	Glu Lys Ala Glu Leu Glu Gin Lys Leu Thr Ser Ile Glu Glu Glu Pro
Glu Leu Met Val Val Gly Arg Leu Phe Val Val Phe Leu Val Leu Ile	9	645 650 655
420 425 430	Leu Trp Arg Cys V	Leu Trp Arg Cys Val Cys Asn Ile Asn Ala Ile Ile Leu Leu Ala Ile
Ser lie Leu Trp lie Pro lie lie Gin Ser Ser Asn Ser Gly Gin Leu	25 660	665 670
435 440 445	Asn 11e Phe Leu 1	Asn lle Phe Leu Trp Gly Tyr Phe Ala
Phe Asp Tyr lle Gin Ser lle Thr Ser Tyr Leu Ala Pro Pro 11e Thr	675	680 681
450 455 . 460	<210> 27	
Ala Leu Phe Leu Leu Ala Ile Phe Cys Lys Arg Val Thr Glu Pro Gly	<211> 2043	

~~·\

	WO 02/053738	PCT/JP01/11557	1557		WO 02/053738 PCT/JP01/11557	1557
	21/50				22/50	
	<212> DNA				cactaccigt actifigecet celectetst ggaettaceg cealcaleat igicalaate	1620
	<213> Mouse				agetictica eggageceat eccegacgaa aagetigete geetgaeelg giggaeaagg	1680
	<400> 27 · · ·				agcigiccca talcigaaci acagaagaaa gicicigiga gigigaacaa cacagaggi	1740
	atggaacetg gagetteaag ggatggaete agagetgaga caacacaeca ageeetggge	agccctgggc	09		gacaactete cageacigge agggaggeea gigaiggagg geacigeagg agaigaggaa	. 0081
9	teiggaglea geetgeacae etaigacaie giggiggigg teatetaeti igtelligie	getetitgte	120	ю	gaagcaaaca ccaccicaga gcoigaacaa coagaagico iacacaggio oigggggaaa	. 0981
	ciigcigigg gaattiggic giccaiccge geaagecgag ggaccaiigg iggelatiic	getattte	081		legoigigga aciggiloig oggacioloi ggaacaccae agcaagcaei gageecagei	1920
	ciggoiggaa gaiccaigac ciggiggoca aiiggagcai cictaaigic cagcaaigig	agcaatgtg	240		gagaaggoig agoiggagoa gaagoigaco agoaiogagg aagagocaoi oiggagaigi	1980
	ggcagigget tatteategg eciggeigga acaggggeig eiggaggeet igeigigggi	gcigigggi	300		gicigoaaca loaaigocai caiccigcig gocaicaaca icilicicig gggciailil	2040
	sgelicgagt ggaatgeaac tilteigeit eiggeeeigg geiggateit igieeeigig	giccetgig	360		808	2043
10	tacategeag etggtgggt caccatgeca cagtacetga agaaaegatt iggggggeag	ge2ggggg1	420	01	(210) 28	
	aggatocagg igiacaigic agicoigici cicalacici acaiciicac caagalaicg	aagatateg	480		(211> 22	
	acigatatot teteiggage celeticate cagaiggeet igggeiggaa tetetatete	tetetatete	540		(212) DNA	
	tocacagica tocigciggt ggigacaget gictacacca itgeagggggg coteacaget	ctcacaget	009		(213> Artificial Sequence	
	gigatelaca cagaigetet acagacegig ateaiggiig ggggageeet ggieeleaig	ggiccicatg	. 099		(220)	
15	ilicigggoi ilogggaggi oggoiggiac coaggoiigo agoagoicia iagacagico	lagacagtee	720	16	(223> Primer	
	atorecaalg icacagitor caaractace igicacetee caeggieiga igecticeae	geetteese	780		⟨400⟩ 28	
	atgeticgag atectgigaa eggggacaie ecetggeeag gteitatiti iggeeteaca	gecteaca	840		caatggaacc tggagctica ag	22
	gicitggcca cciggigiig gigcacggac caggigaiig igcagaggic icictcggcc	teteteggee	006	•	⟨210⟩ 29	
	aagagiciti cacaigccaa gggaggaica gigitagggg gciacctaaa gaiccicca	gatectecea	096		(211) 24	
20	aigitettea tigicaigee eggeaigaie ageagggeee igiaceeaga igaagiegee		1020	20	(212> DNA	
	igigiggace elgacatetg teagagagig igiggggeca gagitggatg etceaalait		1080		⟨213⟩ Artificial Sequence	
	gectacecea aactigitat ggeteleaig eetgigggie igegaggeet gaigaligee		1140		(070)	
	gigateaigg eigeceicai gageicacie acciceaici icaacageag tageaceeig		1200		(223> Primer	
	iligecaiag aigigiggea gegagieege aggeaggeal eggageaaga geigaiggig		1260		⟨400⟩ 29	
25	gtaggcaggt tgittglagt cilcciggta cicatcagca icciciggat cccatcatc		1320	22	igacgcaaaa tagccccaga gaag	24
	cagageteca atagigggea getetitgae tacatecaat ecateaceag etacetagee		1380		(210) 30	
	cegeceatea cagecetett eetgetggee atettetgea agagggteae tgageetggt		1440		(211) 25	
	geetteiggg geeteaigit iggeeiggia gigggaalae igeglaigal teiggagite		1500		(212> DNA	
•	teatacteag ceceageetg iggggagaag gacaggegge cageigitet taaggaette		1560		<213> Artificial Sequence	

23/50	FC1/3F01/1133/		24/50	FC1/4F01/1133/
⟨220⟩			<211> 22	
<223> Primer			<212> DNA	
⟨400⟩ 30			<213> Artificial Sequence	
cggaatteat ggaacetgga gette	25		<220>	
<210> 31		ю	<223> Primer	
<211> 29	-		<400> 34	
<212> DNA			tgeacggace aggigatigt ge	
<pre><213> Artificial Sequence</pre>			(210) 35	
<220>			(211) 22	
<pre></pre> <223> Primer	-	10	<212> DNA	
<400> 31			<213> Artificial Sequence	
ictactagii cacgcaaaat agccccaga	53		(220)	
⟨210⟩ 32			<223> Primer	
<211> 20			<400⟩ 35 · · ·	
<212> DNA	÷	16	totggagtea geetgeacae et	
<pre><213> Artificial Sequence</pre>			⟨210⟩ 36	
<320>	-		<211> 22	
<pre><223> Primer</pre>	-		<212> DNA	
<400> 32			<213> Artificial Sequence	
cicacagici iggocaccig	20	20	(220)	
⟨210⟩ 33			<223> Primer	
<211> 20			<400> 36	
(212> DNA			cagocitoto agotgggoto ag	
<pre><213> Artificial Sequence</pre>			⟨210⟩ 37	
<2220>		25	(211) 16	
<pre><223> Primer</pre>	-		<212> PRT	
<400> 33			<213> Human	
agaaccggct ctctctggag	20		<400> 37	
<210> 34			His Mei Leu Arg Asp Pro Val Ser Gly Asp 11e Pro Trp Pro Gly Cys	sp lle Pro Trp Pro Gly Cys

WO 02/053738	053738 PCT/JP01/11557			WO 02/053738 PCT/JP01/11557
	26/60			26/60
	5 10 15			cagaggalee agaigiacal gielgieeig teteleatee tetacalett caccaagate 480
<210> 38	38			tegacigaca tettetetgg agecetette atecagaigg catigggetg gaaceigtae 540
⟨211⟩ 25	.25	·		ciciccacag ggaiccigci ggiggigaci gccgiciaca ccatigcagg iggceicaig 600
<212> DNA	DNA			geogigatet acacagaige teigeagaeg gigateaigg iagggggage eeiggieete 660
6 (213)	<213> Artificial Sequence			5 aigiticing getiteanga entangering tacceange ignancange gtacangean 720
<220>				gecateceta atgleacagt ecceaacace acetgleace teceaeggee egaigettie 780
<223>	<223> Primer			cacalgotto aggacotigi gagogggae atecotigge daggioteat ittegggote 840
<400> 38	38			seagigeing ceaecinging lingingeaca naceangica lingacange nicteice 900
cagagg	cagaggaice agaigtaeat gtetg			gecaagagie igieteaige caagggagge icegigeigg ggggeiaeei gaagaleeie 960
10 <210>39				10 cccatgitot teategical geolggealg ateageeggg ecetgitee agaegaggig 1020
<211> 25				ggctgcgigg acctgatgt cigccaaaga atcigtgggg cccgagtggg atgitccaac 1080
<212> DNA	. DNA			atigectace ctaagitggt catggecete atgeetgitg gletgegggg getgatgatt 1140
<213>	<213> Artificial Sequence			geogigatea iggeogetet caigagetea eteaceteca tetteaacag cageageace 1200
<220>				cigitoacca itgatgigig gcagogotic ogcaggaagi caacagagca ggagotgaig 1260
15 <223>	(223> Primer		1	15 giggiggga gagigillgi ggigliccig gligicatea geatecteig gatececate 1320
<400> 39	39			atecaaaget ecaacagigg geagetette gactacatee aggetgicae eagitaceig 1380
tgettt	igciticeae atteticggg accet			gececaceca teacegotet etteetgetg gecatettet geaagagggt caeagagece 1440
<210> 40	40			ggagcitici ggggccicgi giitggccig ggagiggggc ilcigcgiat gatcciggag 1500
<211> 2022	2022			ticicatacc cagogocago cigiggggag giggacogga ggocagoagi gotgaaggac 1560
20 <212> DNA	DNA ·		67	20 ilccactace igiacitige aatectecte igegggelea eigecategi caligicati 1620
<213>	(213) Human			gicagectet giacaactee catecetgag gaacagetea caegeeteae atggiggaet 1680
<400> 40	40			eggaactgee ecctetetga getggagaag gaggeceaeg agageaeace ggagatatee 1740
a†gggg	alggggeeig gageiteagg ggaeggggte aggaeigaga eageiceaea eatageaeig 60			gagaggecag ceggggagig eccigeagga ggiggagegg cagagaacie gageeiggge 1800
gactee	gactecagag itggietgea egectaegae ateagegigg iggieateia ettigiette 120			caggagcage etgaageece aageaggtee tggggaaagt tgetetggag etggttetgt 1860
25 gtcatt	gicatigotg iggggatotg giogicoale egigeaagie gagggaceai iggeggetat 180		61	25 gegetetetg gaacacegga geaggeeeig ageceageag agaaggeige getagaacag 1920
ttcctg	ticciggeog ggaggiceat gageiggigg ecaatiggag cateicigai giceageaat 240			aageigacaa gealigaagaa ggageeacie iggaagacaig ieigeaacai caaigeigie 1980
gtgggc	gigggragig geiigileat eggeelgget gggacagggg eigeeggagg eetigeegta 300			citifgcigg ccaicaacat citccicigg ggciatitig cg 2022
ggtggc	ggiggetteg agiggaaege aaceiggeig eteeiggeee tiggelgggi ettegteeet 360			⟨210⟩ 41
gigtac	gigiacaicg cagcaggigi ggicacaaig ccgcagiaic igaagaagcg aitigggggc 420			⟨211⟩ 674

.

WO 02/053738	-
PCT/JP01/11557	
WO 02/053738	

ص 16 ខ្ព 22 ಜ Met Gly Pro Gly Ala Ser Gly Asp Gly Val Arg Thr Glu Thr Ala Pro Arg Ser Met Ser Trp Trp Pro Ile Gly Ala Ser Leu Met Ser Ser Asn Gly Leu Ala Val Gly Gly Phe Glu Trp Asn Ala Thr Trp Leu Leu Leu Val Val Val 11e Tyr Phe Val Phe Val 11e Ala Val Gly 11e Trp Ser Ser lie Arg Ala Ser Arg Gly Thr lie Gly Gly Tyr Phe Leu Ala Gly Val Gly Ser Gly Leu Phe Ile Gly Leu Ala Gly Thr Gly Ala Ala Gly Met Tyr Met Ser Val Leu Ser Leu lle Leu Tyr 11e Phe Thr Lys 11e Tyr Thr Ile Ala Gly Gly Leu Met Ala Val Ile Tyr Thr Asp Ala Leu His lle Ala Leu Asp Ser Arg Val Gly Leu His Ala Tyr Asp lle Ser Ala Leu Gly Trp Yal Phe Val Pro Val Tyr 11e Ala Ala Gly Val Val Thr Met Pro Gin Tyr Leu Lys Lys Arg Phe Gly Giy Gin Arg lle Gin Ser Thr Asp lle Phe Ser Gly Ala Leu Phe lle Gln Met Ala Leu Gly Trp Asn Leu Tyr Leu Ser Thr Gly lle Leu Leu Val Val Thr Ala Val 140 27/60 135 <213> Human <212> PRT **<400>** 41 130 145 65 ព 20 ω 15 22

28/50 PCT/JP01/115S7

Trp Pro Gly Leu Ile Phe Gly Leu Thr Val Leu Ala Thr Trp Cys Trp Gin Thr Val lie Met Val Gly Gly Ala Leu Val Leu Met Phe Leu Gly Phe Gin Asp Val Gly Trp Tyr Pro Gly Leu Glu Gin Arg Tyr Arg Gin Ala lie Pro Asn Val Thr Val Pro Asn Thr Thr Cys His Leu Pro Arg Pro Asp Ala Phe His Met Leu Arg Asp Pro Val Ser Gly Asp lle Pro Cys Thr Asp Gin Vai lie Vai Gin Arg Ser Leu Ser Ala Lys Ser Leu Ser His Ala Lys Gly Gly Ser Val Leu Gly Gly Tyr Leu Lys lle Leu Pro Asp Glu Val Gly Cys Val Asp Pro Asp Val Cys Gln Arg Ile Cys Leu Phe Thr lle Asp Val Trp Gln Arg Phe Arg Arg Lys Ser Thr Glu Ile Ser Ile Leu Trp Ile Pro Ile Ile Gln Ser Ser Asn Ser Gly Gln Pro Met Phe Phe Ile Val Met Pro Gly Met Ile Ser Arg Ala Leu Phe Gly Ala Arg Val Gly Cys Ser Asn Ile Ala Tyr Pro'Lys Leu Val Met Ala Leu Met Pro Val Gly Leu Arg Gly Leu Met Ile Ala Val Ile Met Ala Ala Leu Met Ser Ser Leu Thr Ser Ile Phe.Asn Ser Ser Thr Gin Giu Leu Met Val Val Gly Arg Val Phe Val Val Phe Leu Val Val 270 380 315 235 250 265 360 215 375 245 260 370 305 225

	WO 02/053738 PCT/JP01/11557		WO 02/053738 PCT/JP01/11557	
	29/50		30/20	
	435 440 445		Phe Ala	
	Leu Phe Asp Tyr lle Gln Ala Val Thr Ser Tyr Leu Ala Pro Pro lle		674	
	450 455 460		⟨210⟩ 42	
	Thr Ala Leu Phe Leu Leu Ala 11e Phe Cys Lys Arg Val Thr Glu Pro		⟨211⟩ 2022	
7C	5 465 470 475 480	ŁO	⟨2112⟩ DNA	
	Gly Ala Phe Trp Gly Leu Val Phe Gly Leu Gly Val Gly Leu Leu Arg		<213> Human	
	485 490 495		⟨400⟩ 42	
	Met 11e Leu Glu Phe Ser Tyr Pro Ala Pro Ala Cys Gly Glu Val Asp		aigeggeets gageticagg ggaeggggie aggaeigaga eageiceaea caiageaeig 60	
	. 200 808 .		gaciccagas itggicigca cgcciacgac atcagcgigg iggicatcia ciligiciic 120	
10	O Arg Arg Pro Ala Val Leu Lys Asp Phe His Tyr Leu Tyr Phe Ala 11e	. 10	gicaligate iggggaictg gicgicaic cgigcaagic gagggaccai iggeggetai 180	
	516 520 525		ticciggecg ggaggiccat gageiggigg ccaatiggag calcicigat giccagcaat 240	
	Leu Leu Cys Gly Leu Thr Ala 11e Val 11e Val 11e Val Ser Leu Cys		gigggcagig getigiteat eggeetigget gggacagggg etgeeggagg cettgeegta 300	
	530 635 640		agiagetica agiagaacge aacciageta eteciagece liggelaggi cliegiecel 360	
	Thr Thr Pro 11e Pro Glu Glu Gln Leu Thr Arg Leu Thr Trp Trp Thr		gigiacateg cagcaggigi ggicacaaig cegcagiate igaagaageg atiiggggge 420	
15	5 545 . 550 . 555 . 560	15	cagaggaice aggigiacai gieigiceig teteicaice ictacaieti caccaagaie 480	
	Arg Asn Cys Pro Leu Ser Glu Leu Glu Lys Glu Ala His Glu Ser Thr		tegacigaca icticicigg ageceicite alecagaigg caligggeig gaaceigtae 540	
	. 929 870 876		ciciccacag ggaiccigci ggiggigaci gcegiciaca ccatigcagg iggccicaig 600	
	Pro Glu Ile Ser Glu Arg Pro Ala Gly Glu Cys Pro Ala Gly Gly Gly		geogigatet acacagaige tetgeagaeg gigateaigg laggggage ceiggicete 660	
	289 630		aigilicing geilicanga eninganeing iacceange ingangene nacanggen 720	
8	O Ala Ala Glu Asn Ser Ser Leu Gly Gln Glu Gln Pro Glu Ala Pro Ser	7 20	gecateceia atgicacagi ecceaacace acetgicace teccaeggee egatgetite 780	
	95 600 605		cacattette gggaccetgt gageggggae atecettgge caggieteat titegggete 840	
	Arg Ser Trp Gly Lys Leu Leu Trp Ser Trp Phe Cys Gly Leu Ser Gly		acagigcing ccaccinging tinginges naccangica tiningeneng gictetetes 900	
	610 615 620		gecaagagie igieteaige caagggagge ieegigeigg ggggeiacei gaagaieeie 960	
	Thr Pro Glu Gln Ala Leu Ser Pro Ala Glu Lys Ala Ala Leu Glu Gln		cccaigitet teategteat geetggeatg ateageeggg ecetgitece agaegaggig 1020	
22	5 625 630 635 640	25	ggetgegigg accetgatgt etgecaaaga.atetgigggg eeegagiggg algilecaae 1080	
	Lys Leu Thr Ser Ile Glü Glu Glu Pro Leu Trp Arg His Val Cys Asn		attgectace ctaagitggi catggecete atgectgitg gtetgegggg getgatgatt 1140	
	645 650 656		geogigatea iggeogetet caigagetea eteaceicea ieticaacag cageageace 1200	
	lle Asn Ala Val Leu Leu Leu Ala Ile Asn lle Phe Leu Trp Gly Tyr		cigiteacea itgaigigig geagegeite egeaggaagi caacagagea ggageigaig 1260	
	660 665 670		giggigges gagigitigi ggigitecig gitgicates geatecteig gateceate 1320	

.

1740 1920 itecactace igiactitige aniectecte igegggetea eigecategi catigicati 1620 1800 1860 aagetgacaa geattgagga ggageeacte tggagacatg tetgeaacat caatgetgte 1980 2022 gicageciet giacaaciee caieceigag gaacageiea eaegeeicae aiggiggaci eggaacigee eceteteiga geiggagaag gaggeecaeg agageacaee ggagaiatee atccaaaget ccaacagigg geagetette gactacatee aggetgteae cagitacetg ggagotitet ggggeetegt gtitggeetg ggaglgggge ttetgegtat gateetggag iteicatace cagegecage etgiggggag giggacegga ggecageagi geigaaggae gggetetetg gaacacegga geaggeeeig ageecageag agaaggeige getagaacag gagaggeeag ceggggagig eccigeagga ggiggagegg cagagaacte gageeiggge caggagcage etgaageece aageaggtee tggggaaagt tgetetggag etggttetgt ctitigetgg ceateacat citectetgg ggetaititg eg gocceaccea teacegetet etteetgetg gecatettet ω

10 segriticis gaacaccesa grasgeccis agoccagcas agaaggeige griagaacag
aagcigacaa gcailgagga ggagccacit iggagacaig itigcaacai caaigcigic
cililgcigg ccaicaacai cilccicigg ggciallilig cg
<210> 43
<211> 674
15 <212> PRT

16 <212> PRT <213> Human

(400) 43 Met Gly Pro Gly Ala Ser Gly Asp Gly Val Arg Thr Glu Tbr Ala Pro 5 10 15 His lie Ala Leu Asp Ser Arg Val Gly Leu His Ala Tyr Asp lie Ser

20

26 30 Val Val Val Ile Tyr Phe Val Phe Val Ile Ala Val Gly Ile Trp Ser

Ser lie Arg Ala Ser Arg Gly Thr ile Gly Gly Tyr Phe Leu Ala Gly
25 50 . . 60
Arg Ser Met Ser Trp Trp Pro lle Gly Ala Ser Leu Met Ser Ser Asn

65 75 75 80 Val Gly Ser Gly Leu Phe Ile Gly Leu Ala Gly Thr Gly Ala Ala Gly

WO 02/053738

PCT/JP01/11557

32/60

5 Thr Met Pro Gin Tyr Leu Lys Lys Arg Phe Gly Gly Gin Arg lie Gin

120

130 135 140

Val Tyr Mei Ser Val Leu Ser Leu Ile Leu Tyr Ile Phe Thr Lys Ile 146 155 160 Ser Thr Asp lle Phe Ser Gly Ala Leu Phe lle Gln Met Ala Leu Gly

Trp Asn Leu Tyr Leu Ser Thr Gly lie Leu Leu Val Val Thr Ala Val

180 180

Tyr Thr 11e Ala Gly Gly Leu Met'Ala Val 11e Tyr Thr Asp Ala Leu 195 15 Gin Thr Val ile Met Val Gly Gly Ala Leu Val Leu Met Phe Leu Gly

210 220 Phe Gln Asp Val Gly Trp Tyr Pro Gly Leu Gln Gln Arg Tyr Arg Gln Ala 11e Pro Asn Val Thr Val Pro Asn Thr Thr Cys His Leu Pro Arg

245 250 250 255 Pro Asp Ala Phe His lie Leu Arg Asp Pro Val Ser Gly Asp lie Pro

265

Trp Pro Gly Leu lle Phe Gly Leu Thr Val Leu Ala Thr Trp Cys Trp

25 Cys Thr Asp Gln Val Ile Val Gln Arg Ser Leu Ser Ala Lys Ser Leu 290 290 Ser His Ala Lys Gly Gly Ser Val Leu Gly Gly Tyr Leu Lys 11e Leu 305 · 310 Pro Met Phe Phe lle Val Met Pro Gly Met 11e Ser Arg Ala Leu Phe

	WO 02/053738	WO 02/053738 PCT/JP01/1155
	33/50	. 34/50
	325 330 335	Arg Asn Cys Pro Leu Ser Glu Leu Glu Lys Glu Ala His Glu Ser Thr
	Pro Asp Glu Val Gly Cys Val Asp Pro Asp Val Cys Gln Arg lle Cys	565 570 575
	. 340 345 350	Arg Pro Ala Gly Glu Cys Pro Ala Gly
	Gly Ala Arg Val Gly Cys Ser Asn lle Ala Tyr Pro Lys Leu Val Met	069 888 889
õ	355 360 365	5 Ala Ala Glu Asn Ser Ser Leu Gly Gln Glu Gln Pro Glu Ala Pro Ser
	Ala Leu Met Pro Val Gly Leu Arg Gly Leu Met 11e Ala Val 11e Met	909 969
	370 375 380	Arg Ser Trp Gly Lys Leu Leu Trp Ser Trp Phe Cys Gly Leu Ser Gly
	Ala Ala Leu Met Ser Leu Thr Ser Ile Phe Asn Ser Ser Thr	610 615 620
•	385 390 395 400	Pro Ala Glu Lys
ខ្ព	Leu Phe Thr lle Asp Val Trp Gln Arg Phe Arg Arg Lys Ser Thr Glu	10 625 630 635 640
	405 . 410 . 415	Lys Leu Thr Ser Ile Glu Glu Glu Pro Leu Trp Arg His Val Cys Asn
	Gin Glu Leu Met Val Val Gly Arg Val Phe Val Val Phe Leu Val Val	645 650 655
	420 425 430	. Ile Asn Ala Val Leu Leu Leu Ala Ile Asn Ile Phe Leu Trp Gly Tyr
	lle Ser Ile Leu Trp Ile Pro Ile Ile Gln Ser Ser Asn Ser Gly Gln	660 665 670
16	435 440 445	15 Phe Ala
	Leu Phe Asp Tyr lie Gin Aia Vai Thr Ser Tyr Leu Aia Pro Pro lie	674
	450 455 460	⟨210⟩ 44
	Thr Ala Leu Phe Leu Leu Ala Ile Phe Cys Lys Arg Val Thr Glu Pro	(211) 30
	465 470 475 480	⟨212⟩ DNA
20	Gly Ala Phe Trp Gly Leu Val Phe Gly Leu Gly Val Gly Leu Leu Arg	20 <213> Artificial Sequence
	485 490 495	<220>
•	Met 11e Leu Glu Phe Ser Tyr Pro Ala Pro Ala Cys Gly Glu Vai Asp	<223> Primer
	500 505 510	(400) 44
	Arg Arg Pro Ala Val Leu Lys Asp Phe His Tyr Leu Tyr Phe Ala Ile	ggaciagici accegetig ceteteggat
26	515 520 525	25 <210> 45
	Leu Leu Cys Gly Leu Thr Ala lle Val lle Val 11e Val Ser Leu Cys	〈211〉1756
	530 535 540	(212) DNA
	Thr Thr Pro lie Pro Giu Giu Gin Leu Thr Arg Leu Thr Trp Trp Trp Thr	(213) Human
	546 550 556	<400> 45

PCT/JP01/11557

	WO 02/053738 PCT/JP01/11557	1557			WO 02/053738 PCTJ/P01/11557	
	35/50				. 39/98	
	atggggccig gagcticagg ggacggggtc aggacigaga cagciccaca catagcacig	09			Sagagacag ccaga	1755
	gactocagag liggictgea egeclaegae aleagegigg iggicateta citigictie	120			<210> 46	
	gicaligeig iggggateig glegiceate egigeaagie gagggaceat iggeggetat	. 081			<111> 585	
	tteeteggeeg ggaggteeat gagetegigg ceaatiggag eateleigat giceageaat	240			<212> PRT	
ı,	gigggeagig getigileat eggeelgget gggaeagggg eigeegagg eeligeegia	300		ю	<213> Human	
	ggiggeileg agiggaaege aaceiggeig eiceiggeee liggeigggi eilegieeet	360			⟨400⟩ 46	
	gigiacaicg cagcaggigi ggicacaaig ccgcagiaic igaagaagcg ailigggggc	420			Met Gly Pro Gly Ala Ser Gly Asp Gly Val Arg Thr Glu Thr Ala Pro	
	cagaggaice aggigiacai gieigiecig icicicaice tetacaicti caccaagaie	480			9 10 12	
	tegacigaca tettetetgg agecetette atecagatég cattgggetg gaacetgtae	540			His lle Ala Leu Asp Ser Arg Val Gly Leu His Ala Tyr Asp Ile Ser	
10	ciciccacag ggaiccigci ggiggigaci geegiciaca ceatigeagg iggeeicaig	009		10	20 25 30	
	geegigatet acacagaige tetgeagaeg gigateaigg iagggggage ceiggiceie	099			Val Val Val Ile Tyr Phe Val Phe Val Ile Ala Val Gly Ile Trp Ser	•
	atgiticigg geiticagga egigggeigg tacceaggee iggageageg gtacaggeag	720	•		35 40 45	
	gecateceta aigteacagi ecceaacace aceigicaee teceaeggee egaigeitite	780	•		Ser lle Arg Ala Ser Arg Gly Thr lle Gly Gly Tyr Phe Leu Ala Gly	
	cacatgotic gggaccotgt gagoggggac aiccottggc caggleteat tticgggele	840			. 09 99 09	,
15	acagigcigg ccacciggig liggigcaca gaccaggica ligigcageg gicteteteg	006		16	Arg Ser Met Ser Trp Trp Pro 11e Gly Ala Ser Leu Met Ser Ser Asn	
	gccaagagic igicicaige caagggagge icegigeigg ggggciaect gaagaiceie	096			65 70 , 75 80	
	cccatgitet teategicat gectggeatg ateageeggg ecetgitece agaegaggig	1020			Val Gly Ser Gly Leu Phe 11e Gly Leu Ala Gly Thr Gly Ala Ala Gly	
	sgeigegigg acceigaigi eigecaaaga aieigigggg eeegagiggg aigiiceaac	1080			96 06 . 98	
	atigociace ctaagiiggi caiggoceie aigecigiig gieigegggg geigaigaii	1140	/		Gly Leu Ala Val Gly Gly Phe Glu Trp Asn Ala Thr Trp Leu Leu Leu	
20	googigaica iggoogotot caigagotoa otoacotoca tottoaacag cageageaco	1200	,	20	100 105 110	
	cigiteacea itgaigigig geagegetie egeaggaagi caacagagea ggageigaig	1260			Ala Leu Gly Trp Val Phe Val Pro Val Tyr lle Ala Ala Gly Val Val	
	giggigggea gagigitigi ggigiteeig giigicalea gealeeleig galeeceale	1320			115 120 125	
	atccaaaget ccaacagigg geagetette gactacatec aggetgieae cagitaceig	1380			Thr Met Pro Gln Tyr Leu Lys Lys Arg Phe Gly Gly Gln Arg Ile Gln	
	gececaceca teacegetet ettecigetg gecalettet geaagagggt cacagagece	1440			130 135 140	
25	ggagciiici ggggccicgi giilggccig ggagiggggc iicigcgtai gaicciggag	1500		22	Val Tyr Met Ser Val Leu Ser Leu ile Leu Tyr ile Phe Thr Lys ile	
	tteteatace cagegecage etgiggggag giggacegga ggecageagi geigaaggae	1560			145 150 155 160	
	ticcaciace igiacitige aatectecie igegggeiea eigecalegi catigicali	1620			Ser Thr Asp lle Phe Ser Gly Ala Leu Phe lle Gin Met Ala Leu Gly	
	gicagectet giacaactee catecetgag gaacagetea caegecteae atggiggaet	1680			165 170 . 175	
	eggaactgee ecetetetga geiggagaag gaggeeeacg agageacace ggagalatee	1740			Trp Asn Leu Tyr Leu Ser Thr Gly lle Leu Leu Val Val Thr Ala Val	

~	
WO 02/	
₹	
PCT/JP01/11557	
2	
Ξ	
\$	
5	
Ħ	
ጁ	
-	
-	
-	
-	
٠	
3738	
053738	
02/053738	
O 02/053738	
WO 02/053738	
WO 02/053738	
WO 02/053738	

	WO 02/053738 . PCTIJP01/11557	WO 02/053738 PCT/JP01/1
	37/50	. 09/86
	180 185 190	Gin Giu Leu Met Val Val Gly Arg Val Phe Val Val Phe Leu Val Val
	Tyr Thr lie Ala Gly Gly Leu Met Ala Vai lie Tyr Thr Asp Ala Leu	420 425 430
	195 200 205	lle Ser Ile Leu Trp Ile Pro Ile Ile Gln Ser Ser Asn Ser Gly Gln
	Gin Thr Val lie Met Val Gly Gly Ala Leu Val Leu Met Phe Leu Gly	435 440 . 445
Ω	210 215 220	5 Leu Phe Asp Tyr lle Gin Ala Val Thr Ser Tyr Leu Ala Pro Pro lle
	Phe Gin Asp Val Gly Trp Tyr Pro Gly Leu Giu Gin Arg Tyr Arg Gin	450 455 460
	225 230 235. 240	Thr Ala Leu Phe Leu Leu Ala 11e Phe Cys Lys Arg Val Thr Glu Pro
	Ala lle Pro Asn Val Thr Val Pro Asn Thr Thr Cys His Leu Pro Arg	465 470 475
	245 . 250 . 255	Gly Ala Phe Trp Gly Leu Val Phe Gly Leu Gly Val Gly Leu Leu Arg
20	Pro Asp Ala Phe His Wet Leu Arg Asp Pro Val Ser Gly Asp ile Pro	10 485 490 495
	260 265 270	Met lie Leu Giu Phe Ser Tyr Pro Ala Pro Ala Cys Gly Glu Val Asp
	Trp Pro Gly Leu 11e Phe Gly Leu Thr Val Leu Ala Thr Trp Cys Trp	900 808 810
	275 280 285	Arg'Arg Pro Ala Val Leu Lys Asp Phe His Tyr Leu Tyr Phe Ala lle
	Cys Thr Asp Gin Val Ile Val Gin Arg Ser Leu Ser Ala Lys Ser Leu	515 520 . 525
15	290 295 300	15 Leu Leu Cys Gly Leu Thr Ala Ile Val Ile Val Ile Val Ser Leu Cys
•	Ser His Ala Lys Gly Gly Ser Val Leu Gly Gly Tyr Leu Lys Ile Leu	630 535 540
	305 310 315 320	Thr Thr Pro 11e Pro Glu Glu Glu Leu Thr Arg Leu Thr Trp Trp Thr
	Pro Met Phe Phe 11e Val Met Pro Gly Met 11e Ser Arg Ala Leu Phe	545 550 550 560
	325 330 335	Arg Asn Cys Pro Leu Ser Glu Leu Glu Lys Glu Ala His Glu Ser Thr
8	ro Asp Glu Val Gly Cys Val Asp Pro Asp Val Cys Gln Arg Ile Cys	20 665 670 575
	340 345 . 360	Pro Glu Ile Ser Glu Arg Pro Ala Gly
	Gly Ala Arg Val Gly Cys Ser Asn Ile Ala Tyr Pro Lys Leu Val Met	. 589 . 089
	355 360 366	<210> 47
	Ala Leu Met Pro Val Gly Leu Arg Gly Leu Met Ile Ala Val Ile Met	<211> 26
22	370 375 380	25 <212> DNA
	Ala Ala Leu Met Ser Ser Leu Thr Ser 11e Phe Asn Ser Ser Ser Thr	<213> Artificial Sequence
	385 390 395 400	⟨220⟩
	Leu Phe Thr lle Asp Val Trp Gin Arg Phe Arg Arg Lys Ser Thr Glu	<2235 Primer
	405 410 415	<400> 47
	-	

coigaccaca accaiticat cigicacagi acagaalagg aagialgggi caggcaicag 1560 aagalgigaa tloiggciot gcoiilteag agalggcoot gcolagiic tiggaalaaa 1620 igalgaigio tlocccagoo teagilicot acaclalata aaaagagaaa gcaacatota 1680

y-5

41/60

1980 2100 2160 2220 ggtaggtigg aalgggagta catgaggigg iggccactit gclagggica caglagacic 1740 2040 2254 cicaccicci iccciigic iiccicicac taggiaaaag acaaligiai igaacictia agaaaatigg actecagiee eggetecace ittactieee igggeeiigg titleecace acacaggagt ttgaacactt tgatttetga agteetteee acetetgggg ttecaatatt etgeteettt teteetette etecteece teetttetee teetgeteat etggggttag ggggcagiit aaicaitaaa ggaaaggaai gaagccagga gcgccicaaa giccagccig ggcagcaagg aagaggaagg aaggagteet geaggggtig giggiggeag tigggagaa actglatgig ccagcaggge teagagitti eteaceaset aaiggigeti ggagattgeg tgtatgigig igceigigig tacacaigea igtatgigig igcacglagi cigitgacca acactaacag aigagcaagg agci 20

유

2

(210) 52

(211) 25

(212) DNA

<21.3> Artificial Sequence

<220> 12 <223> Primer

(400) 52

ictaatgetg ceteteetge atece

92

(211) 25 **<210> 53** 8

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<400> 53

<223> Primer

gggactatge tgteetetet eccag 26

25

(210) 54

<212> DNA

(211) 2254

42/50

PCT/JP01/11557

(213> Human

(400) 54

240 8 180 300 360 420 480 iticaacaig amititggaa gcamcacaag catecaaact miageaase ecangggeig gggaagaca gagcatgcag gcagcagaac acigicciag iccaicceia cigciacagc asascaccia agaccaggia attiaiaaag tacaggaati tatticicac aaticiggag geiggaagie easgaleaas geeceageag giliggigie iggigaggge ceagiciaig gceiggeiag itecettage cettitataa ggiacigate ceaeceatga gggagaagee ceiceaagae ggeaceitgi ggeigigee ieacaiggea gaaggiaaaa aggeaaaagg ctcacgggct aatcactect aaaggceeta cetettagta etgitgeatt

540 8 99 20 geacattee titteecate tetggaagag teateeggat ecagageeet eactatggtg iggiccatea cattificeig atgittetaa igeigeeeet eeigeateee igitegieig ggigaggggg ciccitgigg ggagcaiaga aagaagiaca agacicagci gicitcicco geteagagg cetaagetea gaccacteet tecetgetee etgattaaca eccagagate gecageete attececaet gieceigiat ceageicace eccagggace acigggeace

280 840 8 960 ataaactige cittaaacgi giataigaag gaciciicei eiggiaicia atectaacag gigetagate ceacagagee eigiceaget ggggaefaig eigieetete teceagaica atatecetet cetegggget cageetggee agigeetgat gileigggat aggagaacig gggagaag gcctaggace etgeetetea ettitettie caccaaaagg ggaaaaaga 2

1080 1140 getgetecag tetgggeeet acageagatg catgeagagt aatatitgta agaetgaaat acagggccag tgagagctgg ggatggggtg tgggacaggg ccagtgagat ctgttttcct ន

ggateiggie eteacaceca geetigggat acttataaga igeiggggat agggigiggg

1020

1320 1200 1260 attecasaig cagetaetti ggaaggacea igigageaga taictaagig egiggeatei segcccotte gotagatest egiceatett egittottie igitaaccc aagaacatic agiageicag ggiligeaga ggiteteagg ageacateit ageeteatig giggigigag

1440 1380 1560 1620 1500 gecenagege atetgingti englengage tegangeleng netganniet angelenen aagaigtgaa itciggcici gcciiitcag agaiggccci gcciagiicc iiggaaiaaa gcaggcaggg cacaggicae acigaigagg acaceeggge ceagagaeai itagcaacei agicceagag atggictice eiggacceag ggageacigi aletititea gggaaggeei cetgaccaca accatticat etgicacagi acagaalagg aagtatgggi caggeateag 22

PCT/JP01/11557
0 02/053738

	2000							
				43/50				
	tgatgatgtc	ttececagee	teagitteet	acactatata	ลลละผูลผูลลลล	gcaacatcta	1680	
	ggtaggttgg	aatgggagta	catgaggtgg	tggccacttt	gctagggtca	cagtagactc	1740	
	cteacetect	teceetigie	ttecteteae	taggtaaaag	acaatigtat	tgaactetta	1800	
	agaaaattgg	actecagtee	cggctccacc	tttacttece	tgggcct tgg	ttttccacc	1860	
ю	acacaggagt		tigaacacit igailiciga agicciicce accicigggg	agteetteee	accicigggg	ttccaatatt	1920	
	etgeteettt	tetectette	ctecteece	tectttetee	tectgeteat	ctggggttag	1980	
	ggagattgcg	tgtatgtgtg	tgcctgtgtg	tacacatgca	tgtatgtgtg	tgcacgtagt	2040	
	ggcagcaagg	aagaggaagg	aaggagteet	gcaggggttg	gtggtggcag	ttgggagaaa	2100	
	aggaggcagg		actgiatgig ccagcaggge icagagitit	tcagagtttt	ctcaccaact	aatggtgett	2160	
10	ggggcagttt	aatcattaaa	ggaaaggaat	gaagecagga gegeeteaaa		giccagecig	2220	
	ctgttgacca	acactaacag	aigagcaagg agct	agct			2254	
	<210> 55							
	<211> 2254							
	<212> DNA							
16	<213> Human							
	<400> 55							
	tgggaagaca	gagcatgcag	gcagcagaac acigicciag iccaicccia	actgicciag	tecateceta	ctgctacage	90	
	aaaacaccta	agaccaggta	atttataaag	tacaggaatt	tattteteae	aatteiggag	120	
	gctggaagtc	caagatcaaa	gecceageag	gtttggtgtc	tggtgagggc	ccagictatg	180	
20	cctccaagac	ggcaccttgt	ggcigigicc	tcacatggca	gaaggtaaaa	aggcaaaagg	240	
	gcctggctag	ttcccttagc	cettitataa ggtactgate	ggtactgatc	ccacccatga	ggagagacc	300	
	ctcacgggct	aatcactcct	aaaggcccta	cctcttagta	ctgttgcatt	gggattcag	360	
•	tttcaacatg	aattttggaa	titcaacatg aattitggaa gcaacacaag catccaaact	catecaaact	atagcaaacc	ccaagggcig	420	
	ggtgaggggg	ctccttgtgg	ggagcataga	aagaagtaca	agactcagct	gtettetee	480	
22	tgcacattcc	ttttcccatc	tctggaagag	tcatccggat	ccagagecet	cactatggtg	540	
	tgctcagagg		cctaagetea gaceactect	tecetgetee	ctgattaaca	ccagagatc	009	
	tgccagcctc	atteceeset	gtecetgtat	ccagcicacc	cccagggacc	actgggcacc	099	
	tggtccatca	cattiticitg	atgiticiaa igcigecici ceigeateee	tgctgcctct	cetgeatece	tgitcgicig	720	
	ataaacttgc	ataaactigc cittaaacgt	gtatatgaag	gactetteet	ctggtatcta	atcctaacag	780	

WO 02/053738 PCT/JP01/11557

44/50

	gtgctagatc	ccacagagcc	ctgtccagct	ggggactatg	ctgacetete	teccagatea	840
	atatecetet	ccicggggct	cagiciggee	agtgeetgat	gitcigggat	aggagaactg	900
	gggagagaag	gcctaggacc	ctgcctctca	ettttettte	caccaaaagg	ggaaaaaga	960
	ggatetggte	ctcacaccca	gccttgggat	acttataaga	tgctggggat	aggigiggg	1020
Ð	acagggccag	tgagagetgg	ggatggggtg	tgggacaggg	ccagigagai	cigititicet	1080
	getgetecag	tetgggeeet	acagcagatg	catgcagagt	aatattigta	agacigaaat	1140
	attecaaatg	cagetacttt	ggaaggacca	tgtgagcaga	tatctaagtg	egiggeatet	1200
	gggccccttg	gctagatggt	ggicgaigti	ggtttettig	tgttaaccc	aagaacattc	1260
	agtagctcag	ggittgcaga	ggiteicagg	agcacatett	agceteatig	gtggtgtgag	1320
10	SSScasScasS	cacaggteac	acigatgagg	acacccgggc	ccagagacat	ttagcaacct	1380
	geccaaggge	atctgtagtt	cagigagagg	tggagetggg	actgaaatct	aggetgeetg	1440
	agteceagag	atggtettee	ctggacccag	ggagcactgt	atcititica	gggaaggeet	1500
•	cctgaccaca	accatttcat	ctgtcacagt	acagaatagg	aagtatgggt	caggeateag	1560
	aagatgtgaa	ttetggetet	geetttteag	agatggcct	gcctagttcc	tiggaataa	1620
15	tgatgatgte	ttccccagcc	teagittect	acactatata	ลลลผูลผูลลล	gcaacatcta	1680
	ggtaggttgg	aatgggagta	catgaggtgg	tggccacttt	gctagggtca	cagtagacte	1740
	ctcacctcct	teceetigie	ttecteteae	taggtaaaag	acaatigiat	igaactetta	1800
	agaaaattgg	actecagtee	cggctccacc	tttacttccc	igggcctigg	ttttccacc	1860
	acacaggagt	tigaacactt	tgatttetga	agicciicce	accictgggg	ttccaatatt	1920
20	etgeteettt	tetectette	ctecteece	teetttetee	tectgeteat	ctggggttag	1980
	ggagattgeg	tgtatgtgtg	tgcctgtgtg	tacacatgca	tgtatgtgtg	tgcacgtagt	2040
	ggcagcaagg	aagaggaagg	aaggagteet	gcaggggttg	gtggtggcag	ttgggagaa	2100
	aggaggcagg	actgtatgtg	ccagcagggc	teagagittt	ctcaccaact	aatggigett	2160
	ggggcagttt	aatcattaaa	ggaaaggaat	gaagecagga	gegeeteaaa	gtccagcctg	2220
25	ctgttgacca	acactaacag	atgagcaagg	aget			2254
	<210> 56						
	<211> 2254	•					
	<212> DNA						
	<213> Human	E E					

rCI/JP0I/1155/		
WO 02/053738		

	WO 02/053738 PCT/JP01/11557	1557		3	WO 02/053738 PCT/JP01/11557	
	45/50				46/60	
	(400) 56			~	ggtaggtigg aaigggagta catgaggtgg tggccactit gctagggtca cagtagactc 1740	40
	igggaagaca gagcaigcag gcagcagaac acigicciag iccaicccia cigciacagc	09		Ū	eteacetect teccetigte ttecteteae taggiaaaag acaatigial igaacietia 1800	8
	asaacaccta agaccaggia altistaaag tacaggasit tatticicac asitciggag	120			agaaaatigg actecagtee eggetecace ittactiece igggeetigg itticecace 1860	99
	griggaagic caagaicaaa geeceageag giiiggigie iggigaggge eeagietaig	180			acacaggagt itgaacacit tgattictga agtectiece accietgggg itceatati 1920	20
10	cetecaagae ggeaceiigi ggeigigiee teacaiggea gaaggiaaaa aggeaaaagg	240		5	etgeleeitt teteetette eteeteece teetttete teetgeteat etggggilag 1980	8
	grotegotag itorcitago ociiliataa ggiacigato ocaccoatga gggagaagoo	300		_	ggagatigog igtatgigig igcoigigig tacacaigca igtatgigig igcacgiagi 2040	40
	cteaeggget aateactect aaaggeeeta eetettagta etgtigeati ggggatieag	360		_	ggcagcaagg aagaggaagg aaggagicci gcaggggiig giggiagcag iigggagaaa 2100	8
	iticaacatg aatitiggaa gcaacacaag caiccaaact alagcaaacc ccaagggcig	420		-	aggaggeagg actgtaigig ceageaggge teagagiiit efeaceasei aaiggigett 2160	09
	ggigaggegg electigigg ggagcalaga aagaaglaca agacteaget gtetteteee	480		_	ggggcagiti aaicaliaaa ggaaaggaai gaagccagga gcgccicaaa giccagccig 2220	20
2	igeacatice titteceate teiggaagag teateeggat ceagageest eactaiggig	540		91	etgitgacca acactaacag atgagcaagg agct 2264	54
	ignicagagg entaagetea gaccanteet teetigetee eigattaana eecagagate	009		Ť	(210) 67	
	igecageete attececaet gieceigiat ecageteace eccagggace acigggeace	099		·	(211) 29	
	iggiccatea cattificcig aigilictaa igcigcetei ceigeatece igilegieig	720		Ť	(212) DNA	
	ataaaciigo ciitaaacgi giataigaag gaciciicci ciggiaicia atoctaacag	180		Ť	(213) Artificial Sequence	
16	gigetagate ceacagagee eiglecaget ggggaciaig eigleetete teceagatea	840		12	(320)	
	atateceiei ecteggggei cageciggee agigecigai giteigggai aggagaacig	006			(223) Primer	
	gggagagaag gectaggace etgeetetea etittette caccaaaagg ggaaaaaaga	096			(400) 57	
	ggatetggte eteacaceca geettgggat acttataaga tgetggggat agggtgtggg	1020			agaggtaccg gtcctcacac ccagccttg	53
	acagggccag igagagcigg ggaiggggig igggacaggg ccagigagai cigititect	1080	-		(210) 58	
20	geigeiceag ieigggeet acageagaig caigeagagi aataitigia agaetgaaat	1140	,	20	(211) 29	
	attocaaatg cagctactit ggaaggacca igtgagcaga tatctaagtg cgiggcatet	1200			(212) DNA	
	gggcccctig gctagatggt ggtcgatgtt ggtttctiig tgttaacccc aagaacattc	1260	٠		(213) Artificial Sequence	-
	agtageteag ggttigeaga ggtteteagg ageacatett ageeteattg giggigigag	1320			(320)	
	graggraggg cacaggicac actgatgagg acacceggge ccagagacal ttagcaacct	1380			(223) Primer	
25	geccaaggge alciglagit cagigagagg iggageiggg acigaaalet aggeigeeig	1440		22	(400) 58	
	agicceagag aiggiciice ciggaeceag ggageaeigi aiciliitea gggaaggeei	1500			attggtacce agtecegget geaceitta	53
	ccigaccaca accailicat cigicacagi acagaatagg aaglaigggi caggcaicag	1560			(210) 59	
	aagaigigaa itciggcici gcciiiicag agaiggccci gcciagiicc iiggaalaaa	1620			(211) 23	
	igatgaigic ilececagee leagitiest acactatata aaaagagaaa geaacatela	1680			(212) DNA	

C11D Artificial Sequence C11D Artificial Seq		WO 02/053738	PCT/JP01/11557		WO 02/053738	PCT/JP01/11557
(219) Artificial Sequence (220) (220) Egastregage agtractet gac (200) 59 Egastregage agtractet gac (210) 50 (211) 23 (212) DMA (213) Artificial Sequence (210) 50 (212) DMA (213) Artificial Sequence (210) 51 (211) 54 (211) 51 (212) DMA (212) Artificial Sequence (213) Artificial Sequence (210) 51 (212) DMA (213) Artificial Sequence (210) 52 (211) 22 (212) DMA (213) Artificial Sequence (214) 52 (215) PIME (216) 61 (217) Artificial Sequence (228) Primer (218) Artificial Sequence (229) Primer (210) 62 (211) 22 (212) DMA (213) Primer (214) 600 61 (215) Primer (216) 62 (217) 7 (218) Artificial Sequence (219) 62 (210) 63 (211) 7 (212) 7 (212) 7 (213) 8 (214) 6 (215) 8 <		47/50			. 48/60	
(220) Primer (400) 59 Egacicasga agiciacigi gac (211) 23 (211) 23 (212) DNA (212) DNA (213) Artificial Sequence (210) 61 (211) 19 (212) DNA (213) Artificial Sequence (210) 61 (212) DNA (213) Artificial Sequence (210) 61 (212) DNA (213) Artificial Sequence (210) 61 (212) DNA (213) Artificial Sequence (220) 62 (213) Artificial Sequence (220) 62 (212) DNA (213) Artificial Sequence (220) 62 (212) DNA (213) Artificial Sequence (220) 62 (214) 62 (215) 63 (215) 64 (215) 64 (215) 65		<213> Artificial Sequence			⟨210⟩ 63	
(2028) Primer (4000) 59 geaclicates aglicatist acc (210) 80 (211) 23 (212) DNA (212) DNA (212) Primer (400) 60 (115 isource and and and account a		<2220>			<211> 20	
400 59 59 59 59 59 59 59		<223> Primer			(212) DNA	
823 c210 50 c210 23 c210 23 c210 24 c210 25 c220 c220 c220 c220 c220 c220 c220		<400> 69			<213> Artificial Sequence	
(210) 60 (211) 23 (212) DNA (213) Artificial Sequence (220) (223) Primer (400) 60 (214) 19 (215) DNA (215) Artificial Sequence (220) 61 (2215) DNA (215) Artificial Sequence (220) 61 (2215) DNA (215) Artificial Sequence (220) 61 (2215) DNA (215) Artificial Sequence (220) 62 (2215) DNA (215) DNA (217) DNA (217) DNA (217) DNA (218) Artificial Sequence (220) 62 (2215) DNA (2215) DNA (2215) DNA (2215) DNA (2215) DNA (2215) Primer (400) 62 (2225) Primer (400) 62	2	ggacicgagg agictacigi gac	23	S.		
(212) 23 (212) DNA (213) Artificial Sequence (220) (223) Primer (400) 60 (1161898393 catagasaga agi (210) 61 (211) 19 (212) DNA (213) Artificial Sequence (220). (223) Primer (400) 61 (214) 52 (215) 52 (215) 62 (215) 62 (215) 62 (215) 63 (216) 63 (217) 72 (218) 63 (219) 63 (219) 63 (219) 63 (219) 63 (219) 63 (219) 63 (210) 63		<210> 60			<223≯ Primer	
(212) DNA (212) Artificial Sequence (220) (223) Primer (400) 60 11g18gggag catagaaaga agt (210) 61 (211) 19 (212) DNA (212) Primer (200) 61 caagsctggg tg1gaggac (210) 62 (210) 63 (210) 63 (210) 64 (210		<211> 23			<400> 63	
(213) Artificial Sequence 10 (220) 23 (400) 60 11 gleggegg calagaaga agt (210) 61 23 (210) 61 15 (211) 19 15 (212) DMA 15 (213) Artificial Sequence 19 (220). 220 (220) 62 19 (210) 62 22 (210) 62 22 (210) 62 22 (210) 62 22 (210) 62 22 (211) 22 22 (212) MA 23 (213) Artificial Sequence 22 (220) 22 (212) Primer 22 (222) Primer 22 (223) Primer 22 (2240) 22 (225) Primer 22 (226) Primer 22 (227) Primer 22 (228) Primer 22 (229) 22 (220) 22 (222) Primer 22 (22		<212> DNA			gatecateca aggleacaeg	20
(220) (220) 10 (210) 60 23 15 (210) 61 23 15 (210) 61 23 16 (211) 19 10 15 (212) DNA 212 19 16 (213) Artificial Sequence 19 20 (220) 223> Primer 20 20 (210) 61 20 20 (210) 62 20 20 (211) 22 2115 20 20 (212) NA 213 Artificial Sequence 20 (220) 220 220 (220) 220 220 (220) 220 220 (220) 220 220 (220) 220 220 (220) 220 220 (220) 220 220 (220) 220 220 (220) 220 220 (220) 220 220 (220) 220 220 (220) 220 220 (220) 220 220<		<213> Artificial Sequence			⟨210⟩ 64	
(2123) Primer (400) 60 1181 GBGGGGG catagaaaga agt 23 (210) 61 210 (210) 19 16 (211) 19 16 (212) DNA 19 (213) Artificial Sequence 19 (223) Primer 19 (210) 62 20 (210) 52 20 (211) 22 20 (213) Artificial Sequence 19 (220) 20 (221) Artificial Sequence 26 (220) 220 (220) 220 (220) 220 (220) 220 (220) 220 (220) 220 (220) 220 (220) 220 (220) 220 (220) 220 (220) 220 (220) 220 (220) 220 (220) 220 (220) 220 (220) 220 (220) 220 (220) 220 (220)	10	(220)		10		
400> 60 11g1ggggag catagaaaga agt 23 (210> 61 15 (211> 19 15 (212> DNA 19 (213> Artificial Sequence 19 (220> 23.2> Primer (210> 61 19 caaggciggg tgtgaggac 19 (210> 62 20 (210> 62 20 (210> 62 20 (210> 62 20 (210> 62 20 (210> 62 20 (210> 62 20 (210> 62 20 (210> 62 20 (210> 62 20 (210> 62 20 (210> 62 20 (210> 62 20 (210> 62 20 (210> 62 20 (210> 62 20 (210) 62 20 (210) 62 20 (210) 62 20 (210) 62 20 (210) 63 20 (210) 64 20 (210) 65 20 (210) 62 2		<223> Primer			<212> DNA	
154 156		<400> 60			<213> Artificial Sequence	
(210) 61 (211) 19 15 (212) DNA 20 (213) Artificial Sequence 19 (220) 19 (220) Easegciggs tgtgaggac 19 (210) 62 210 (211) 22 211 (211) 22 212 (212) DNA 25 (213) Artificial Sequence 26 (220) 223 (400) 62 22 asgcctaagc tcagaccact cc 22		ttgiggggag catagaaaga agt	23		<2220>	
\$\(21\) \) DNA \$\(21\) \) DNA \$\(21\) \) DNA \$\(21\) \) \\ \\$\(223\) \\ \\$\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		⟨210⟩ 61	:		<223> Primer	
\$\(212\) DNA \$\(213\) Artificial Sequence \$\(220\). \$\(220\). \$\(223\) Primer \$\(200\) 61 \$\(200\) 62 \$\(210\) 62 \$\(210\) 62 \$\(211\) 22 \$\(211\) 22 \$\(211\) 23 \$\(211\) 23 \$\(211\) 23 \$\(211\) 23 \$\(211\) 23 \$\(211\) 23 \$\(211\) 23 \$\(212\) 37 \$\(213\) Artificial Sequence \$\(223\) 72 \$\(223\)	16	<211> 19		15		
(213) Artificial Sequence (220) (220) 19 (400) 61 19 caaggctggg tgtgaggac 19 (210) 62 210 (211) 22 210 (211) 22 210 (212) DNA 25 (213) Artificial Sequence 25 (220) 220		<212> DNA			cticeceica geaacaegea cai	. 23
(220) (223) Primer 19 20 (400) 61 19 20 caaggciggg tgtgaggac 19 20 (210) 62 (210) 62 22 (211) 22 (211) 22 22 (212) DNA (213) Artificial Sequence 25 (223) Primer 223 223 (400) 62 22 38gcctaagc tcagaccact cc 22		<213> Artificial Sequence			<210> 65	
<223> Primer 20 <400> 61 19 caaggcigg igigaggac 19 <210> 62 210 <211> 22 210 <212> DNA 210 <213> Artificial Sequence 25 <220> 220> <220> 220 <220> 220 <220> 220 <220> 220 <220		<220>	•	٠	<211> 21	
4400> 61 20 caaggctgagg tgtgaggac 19 20 (210) 62 215 22 (211> 22 215 22 (212> DNA 22 25 (213> Artificial Sequence 25 (223> Primer 22 (400> 62 22 asgcctaagc tcagaccact cc 22		<223> Primer		<u></u>	<212> DNA	
caaggciggg igigaggac 19 <210> 62 19 <211> 22 215 <212> DNA 22 <213> Artificial Sequence 25 <220> 220> <220> 220 <2400> 62 22 aggcclaagc tcagaccact cc 22	8	<400> 61		20		
<pre> <210> 62 <211> 22 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <220> <220> <223> Primer <400> 62 aggcctaagc teagaccact cc 22 26 27 28 28 28 28 28 28 28 28 28</pre>		caaggciggg igigaggac	19		<220>	
<211> 22 <212> DNA <213> Artificial Sequence 25 <220> <220> <220> <223> Primer <4400> 62 aggcclaage teagaccat cc 22		<210> 62			<223> Primer	
<212> DNA <213> Artificial Sequence 25 <220> <220> <223> Primer <20		<211> 22			<400> 65	
<213> Artificial Sequence 25 <220> <223> Primer <400> 62 aggcclaage teagaceet cc 22		<212> DNA			ggeeteecae ageabageae t	21
mer sy tegaceaet ce 22	22			25		
mer so teagaceact co		<220>			⟨211⟩ 21	
se tempaceaet ce 22		<223> Primer			<212> DNA	
		<400> 62			<213> Artificial Sequence	
		aggectaage teagaceact ce	. 22		<220>	-

•	WO 02/053738	PCT/JP01/11557		WO 02/053738	PCT/JP01/11557
	49/50			09/09	
				<212> DNA	
	<223> Primer			(213) Artificial Sequence	
	<400> 66 .			\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	
	ggctgggctt gctgagtgac a	. 21		/077\ 	
	<210> 67		1	V223/ Frimer	
ō	⟨211⟩ 21		٥	(400)	
	<\$12> DNA			cgigggaaag gagilagggi gala	24
	<213> Artificial Sequence			(210) (1	
	. <220>			(211) 24 (213) MI	
	<223> Primer		<u> </u>	72127 UNA	
20	<400> 67	-	OT.	(200)	
	gragicgiagg tagaggagag g	21		/000/ Delimination	
	<210> 68			(425) Filmei	
	(211) 22			(400/ II	
	<212> DNA		-	יפויריוופן פרוריוופרי וויפ	
16	<213> Artificial Sequence				-
	<220>	•			
	<223> Primer				
	<400> 68				
	gacaggeica giggggiite ag	2.2			
20	<210> 69		`		
	⟨211⟩ 21				
	<212> DNA				
	<213> Artificial Sequence				
22	<223> Primer				
	<000 e9				
	tagcacaage ctggggtaga g	21			
	<210> 70				
	<211> 24				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

İ	ţ
ģ	5
ij	č
픮	,
급	-
謂	Š
Ē	

Int. Int.	L. CLASSETCATION OF SUBJECT MATTER. INt.Cl7 C12N15/12, C12P21/02, C07K14/47, C07K16/18, C12N1/15, C12N1/19 C12N1/11, C12N5/10, ASIK38/00, ASIK45/00, ASIK48/00, ASIP3/06, ASIP3/10, ADIN3/15, G01N33/50, G01N33/53 Keording to intermational Patent Chastification (PC) or to both mational chastification and PC	114/47, CO7K16/18, C12N1/1 //00, A6.K45/00, A6.LK48/00 3/50, GO1N33/53 iomalchasification and IPC	15, C12N1/19, 0, A61P3/06,	
Ainimum d	3. FIELDS SEARCHED Alinimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) INC. CLANIS-12, CLESP21/02, COFKIS-44, COFKIS-4/1 CLANIS-112, CLESPS-10, AGINGS-9,	weed by classification symbols) COTK14/47, COTKIE/18, CIZNI/15 SIXS8/00, AGIK45/00, AGIK48/00, 301N33/50, GOIN33/53	15, C12N1/19, 3, A61P3/06,	
Occurrental	Occumentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched	extent that such documents are included in t	the fields searched	
Sw1 E	lectronic data base consulted during the international search (same of data base and, where practicable, search terms used) MEDLINE, BIOSIS (DIALOG), WPI (DIALOG), SwissProt/PIR/GeneSeq, Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq	of data base and, where practicable, search (G) , 'DDBJ/GeneSeg	ı terma used)	
Doc	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category	Cintion of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	-	Relevant to claim No.	
4	TARPBY, P. et al., "Amino acid sequence and the cellular location of the Na(+)-dependent D-glucose symporters (SGLTI) in the ovine enterocyte and the parotid acinar cell", Blochem. J., (1995), 312:293-300	quence and the cellular t D-glucose symporters and the parotid acinar	1-30,39,40, 45,52-69	
«	PAJOR, A. M., "Sequence of a putative transpor rabbit kidney related to the Na+/glucose cotra gene family", Biochim. Biophys. Acta, (1994), 1194 (2):349-351	"Sequence of a putative transporter from related to the Na+/glucose cotransporter Biochim. Biophys. Acta, (1994),	1-30,39,40, 45,52-69	
4	TURK, R., MARTIN, M. G., WRIGHT, B. M., human Na+/glucose cotransporter gene Chem., 27 May, 1994, 269(21):15204-9.	S. M., "Structure of the gene SGLT1", J. Biol 204-9.	1-30,39,40, 45,52-69	
4	YANG, Q. et al., "Expression characteristics and relevance of sodium glucose cotransporter-1 in mammalian renal tubulogenesis", Am. J. Physiol. Renal Physiol., (2000), 279(4): F765-777	teristics and relevance r.1 in mammalian renal Renal Physiol., (2000),	1-30,39,40, 45,52-69	
Ě	Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
Specia 'A' docum consider	Special categories of cited documents: considered to be of particular relevance considered to be of particular relevance estiler document but poblished on or after the international filing	"I" hare document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but effect to understand the principle or theory understand the principle or theory understand the principle or theory will be determed to perfect the relevance, the otherwise investment of perfectual relevance, the otherwise investment to the principle."	utonal filing date or upplication but cited to ying the invention med invention cannot be	
L" decum cited to	date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other	considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document in taken alone. "Y" document of naricular relevance the claimed invention cannot be	to involve an inventive	
special O docum	special reason (as specified) document referring to an oral disclosura, usa, exhibition or other means		then the document is comments, such	
'P' docum	document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"&" document member of the same patent family	ully	
Date of the 20	of the actual completion of the international search 20 February, 2002 (20.02.02)	Date of mailing of the international search report 05 March, 2002 (05.03.02)	report . 02)	
Name and r	Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Authorized officer		
Pacsimile No.	ġ	Telephone No.		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP01/11557

This insertional accordance to a said the said and a said a said and a said
This international pearty report has not occu cadonaried in teapers of certain trained under Article 17(4)(4) for the following reasona: 1. Chaims Nos.: 46-49,70
because they relate to subject matter i The Inventions as
the human body by therapy or diagnosti
 X Claims Nos.: 31.38, 41-44,50,51 because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
Although the statement in the description is taken into consideration concerning the "compounds" and "salts" as described in claims 31 to 38,
it is completely unknown what specific compounds are involved in the scopes thereof and what are not. Also, claims 41 to 44, 50 and 51 depending on the above claims 31 to 38 are unknown for the same reason. Such being the case, these claims are described in an extremely unclear manner.
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
I his international Scarching Aumorty Jound multiple inventions in his international application, as follows:
As all required additional search foes were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
 As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nox.;
4. No required additional search frees were timely paid by the applicant. Consequently, this international
Remark on Protest
No protest accompanied the payment of additional scarch fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

の日の後に公教された文献 日の第出原日文は優先日後に公教された文献であって 日間第出原日文は優先日後に公教された文献であって 日間を子育するものではた、発明の原理文は理略 の理解かたお「月用するもの 「又」特に関連のある文献であって、当版文献のかで発明 の新規性文は遺歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当版文献のかで発明 「Y」特に関連のある文献であって、当版文献のもの1以 上の文献との、当教者にとって自明である組合せに よって遺歩性がないと考えられるもの 関連する開水の範囲の番号 4B 3037 **配給番号 03-3581-1101 内線 3448** 1-30, 39, 40, 1-30, 39, 40,国際出版番号 PCT/JP01/11557 A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl'CI2MI6/12, C12P21/02, C0TXI4/47, C0TXI6/18, C12MI/15, C12MI/21, C12M5/10, A61K38/00, A61K45/00, A61K48/00, A61P3/10, G01M33/15, G01M33/50, G01M33/53 B. 開建を行った分野 開建を行った最小砲貸料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl'CI2N15/12, C12P21/02, C07K14/47, C07K16/18, C12N1/15, C12N1/19, C12N1/21, C12N5/10, A61K38/00, A61K45/00, A61K48/00, A61P3/06, A61P3/10, G01M33/15, G01M33/63 45, 52-69 パテントファミリーに関する別紙を参照。 05.03.02 PAJOR, A. M. Sequence of a putative transporter from rabbit ki dney related to the Na+/glucose cotransporter gene family. B TARPEY P. et al. Amino acid sequence and the cellular locati on of the Na(+)-dependent D-glucose symporters (SGLT1) in the evine enterocyte and the parotid acinar cell. Biochem: J. 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の接示 国際関連報告の発送日 国際関連で使用した電子データベース(データベースの名称、関連に使用した用語) MEDLING, BIOSISのJALOG), WPIのJALOG) SwissProt/PIR/GeneSeq, Genbenk/EMEL/DDBJ/GeneSeq iochim. Biophys. Acta 1994, 1194 (2):349-351 「E」国際出版目前の出版または特許であるが、国際出版目 以後に公安されたもの 「L」優先相主報に実験を総位する文献文は他の文献の発行 日哲しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献、(選由を付す) 「A」仲に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「O」ロ頭による闘示、使用、展示等に官及する文献 「P」国際出顧日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出題 最小限費料以外の資料で関査を行った分野に含まれるもの 日本国伶許庁(ISA/JP) 郵便街号100-8915 東京部千代田区霞が関三丁目4番3号 区 の値の旋きにも文献が列挙されている。 20.02.02 1995, 312:293-300 国際調查報告 C. 関連すると認められる文献 引用文献の カテゴリー* 引用文献名 2 国際関連機関の名称及びおて先 * 引用文献のカテゴリー 国際関査を完了した日 <

模式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1:998年7月)

模式PCT/1SA/210 (第2ページの観象) (1998年7月)

	関連する	1-30, 39, 40, 45, 52-69	1-30, 39, 40, 45, 52-69						
配送ナベフ配そのセメト等		TURK E, MARTIN cose cotranspor (21):15204-9.	YANG Q. et al. Expression characteristics and relevance of s odium glucose cotransporter—1 in mammalian renal tubulogenes is. Am J Physiol Renal Physiol. 2000, 279(4):F765-777					•	
(林葉)	引用文献のカテゴリー*	Α.	4	·		 	 		
					0		\bigcirc		

国際出版番号 PCT/JP01/11557

国際關遊報告

Manager Design Manager FC1/JFU1/1108/	
ガ1種 財産の範囲の一部の陶室ができないときの意見 (第1ページの2の数き) 壮路8条群3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際関査報告は次の連由により請求の範囲の一部について作成しなかった。	뿧
 1. 区 請求の範囲 46-49.70 は、この国際調査機関が腐査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、 請求の範囲46~49及び70に配償された発別は、ヒトの身体の治療による処置方法又は診断方法に 係るものである。 	
2. 区 財本の範囲 31-38 41-44.50.51 は、有意義な国際調査をすることができる過度まで所定の要件を満たしていない国際出題の部分に係るものである。つまり、 おい国際出題の部分に係るものである。つまり、 解水の範囲 31~38 に配載の「化合物」及び「塩」について、明確春の記載を参酌しても、具体的に どのような化合物が包含され、どのような化合物が包含されないのかが全く不明である。また、前記請 水の範囲 31~38 を引用する解水の範囲 41~44、50及び51の配戦も同様の適由により不明で ある。したがって、前記請求の範囲を1~44、50及び51の配戦も同様の適由により不明で ある。したがって、前記請求の範囲は著しく不明確である。	S. Claim to
3. 🔲 請求の箱囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(4)の第2丈及び第3丈の規定に 従って記載されていない。	빒
第1章 発明の単一性が欠加しているときの意見 (第1ページの3の数き)	٦
文下述へるよりにこり当家印象に一ジ上の光野があるとこの国際関登職的に取りた。1. □ 田郎人が必要な治証関連手数料をするたが問内に挙行したのた、この国際関本機会は、するため騒撃回結な請求の範囲にしてこれを及した。	
2. [] 通道原数年数年を数字を表するまでもなく、すくたの態数可能な解求の範囲につぐた関連することがもやたので、	95
加国産年数料の掛付を求めなかった。 一 出國人が必要な追加國産事数料を一部の 村のあった次の間来の結束の結束のかについて	#
4. 🗍 出國人が必要な追加爾奎手数科を期間内に辞付しなかったので、この国際国奎倫台は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。	<u></u>
追加國金平数村の異鶴の申立てに関する注意	
はかけって、ハロ・ハン・カー・アン・カー・アン・コン・カー・ファン・コン・カー・カー・カー・カー・アン・ファン・ファン・ファン・ファン・ファン・ファン・ファン・ファン・ファン・ファ	

BEST AVAILABLE COPY